JP7316092

Publication Title:

PENTAENOIC ACID DERIVATIVE, ITS PRODUCTION AND MEDICINE CONTAINING THE SAME

· Abstract:

Abstract of JP7316092

PURPOSE:To produce the subject compound having an improving effect on the astrocyte function, remarkably reduced in toxicity and useful for therapy of a neuropathy such as Alzheimer's disease, e.g. by conducting a catalytic hydrogenation reaction of a specified compound. CONSTITUTION:A compound of formula I [R<1> is a 1 to 10C alkyl in which one C is substituted with F; R<2> is hydroxy, a 1 to 4C alkoxy a phenyl-substituted 1 to 4C alkoxy or NR<3>R<4> (R<3> and R<4> are each H, a 1 to 4C alkyl or phenyl, etc.], preferably N-(1carboxyethyl)-6,6,6-trifluoro-2-propylhexanamide, etc., is synthesized, e.g. by conducting a catalytic hydrogenation reaction of a compound of formula II (R<1a> is a 1 to 10C alkyl in which one C is substituted with one or two F; R<2a> is a 1 to 4C alkoxy), etc., or by conducting an alkaline hydrolysis reaction of a compound of formula III.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

Courtesy of http://v3.espacenet.com

This Patent PDF Generated by Patent Fetcher(TM), a service of Stroke of Color, Inc.

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平7-316092

(43)公開日 平成7年(1995)12月5日

	53/21 31/16 31/165 31/19	識別記号	庁内整理番号 9450-4H 9455-4C 9455-4C 9455-4C	FI						技術表示箇所
	31/20	AAM	9455-4C 審査請求	未請求	請求項	の数22	FD	(全 4	16 頁)	最終頁に続く
(21)出願番号	}	特顧平6-140957		(71)	出願人	0001859		株式会	社	
(22)出願日		平成6年(1994)5/	月31日	(72)	発明者				道修町	2丁目1番5号
(31)優先権主 (32)優先日	張番号	特額平5-154331 平5(1993)6月1日	∃			大阪府3 ・薬品工3				-1-1 小野 究所内
(33)優先権主		日本(JP) 特顧平5-301067	_	(72)	発明者		三島郡			-1-1 小野
(32)優先日 (33)優先権主 (31)優先権主		平5(1993)11月5 日本(JP) 特願平6-80982		(72)	発明者	菜品工刻 立石 成 大阪府	龙人			元所内 -1-1 小野
(32)優先日 (33)優先権主	强国	平6(1994)3月28 日本(JP)	=	(74)	代理人	薬品工 介理士				究所内 最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 ペンタン酸誘導体、その製造方法およびそれらを含有する薬剤

(57)【要約】

【構成】式(I)の化合物と製法、及び式(I)及び(X)の化合物を含有する薬剤(R¹ はF置換アルキル; R² , R⁶ はOH, (フェニル置換)アルコキシ, NR³ R⁴ (R³ , R⁴ は(i) H, (ii)アルキル, (ii i) Ph, (iv)アルコキシ又はカルボキシル置換 Ph, (v) N含有複素環, (vi) Ph, アルコキシ又はカルボキシル置換 Ph 又はN含有複素環置換アルキル, (vii) 結合するNと共にN又はNとOを有する飽和複素環又はアミノ酸残基; R⁵ はR⁷ - CH₂ , R⁸ , R5 とR11とでアルキリデン(R⁷ は(i) F (CH₂)。, F₃ C-CH₂; (ii) C 1 置換アルキル, (iii) アルコキシ, シクロアルキル, Ph 又はフェノキシ置換アルキル; R⁸ はアルキル, アルケニル, アルコキシ, Ph等)。【化1】

(I) (CH5)⁴ (CH5)⁴

【効果】式(I)及び(X)の化合物は神経変性疾患 (アルツハイマー病等)及び脳卒中や脳外傷後の神経機 能障害(多発性硬化症等)の予防/治療に有用。 【特許請求の範囲】

【請求項1】 一般式(1)

【化1】

(式中、 R^1 は、1 個の炭素原子が $1\sim3$ 個のフッ素原子で置換されている $C1\sim1$ 0のアルキル基を表わし、 R^2 はヒドロキシ基、 $C1\sim4$ のアルコキシ基、フェニ 10 ル基 1 個で置換されている $C1\sim4$ のアルコキシ基、または NR^3 R^4 基 (基中、 R^3 および R^4 はそれぞれ独立して(i) 水素原子、(ii) $C1\sim4$ のアルコキシ基またはカルボキシル基で置換されているフェニル基、(v) 窒素原子を 1 個合有する $4\sim7$ 員の複素環、または(vi)

(a)フェニル基、(b) C $1\sim 4$ のアルコキシ基またはカルボキシル基で置換されているフェニル基あるいは(c) 窒素原子を1 個含有する $4\sim 7$ 員の複素環で置換されているC $1\sim 4$ のアルキル基を表わすか、それらが結合する窒素原子と一緒となって、窒素原子を1 または2 個または窒素原子と酸素原子を1 個ずつ含有する $4\sim 7$ 員の飽和複素環または7 ミノ酸残基を表わす。)で示される基を表わす。ただし、1 は1 は1 (1) 1

【請求項2】 一般式(I)で示される化合物において、 R' が、1 個の炭素原子が $1\sim3$ 個のフッ素原子で置換されている C $1\sim7$ のアルキル基を表わす請求項1 に記 30 載の化合物。

【請求項3】 一般式(I)で示される化合物において、 R^2 がヒドロキシ基、 $C1\sim4$ のアルコキシ基、フェニル基1個で置換されている $C1\sim4$ のアルコキシ基を表わす請求項1に記載の化合物。

【請求項4】 一般式(I)で示される化合物において、R² がNR³ R⁴ 基(基中、R³ およびR⁴ はそれぞれ独立して(i) 水素原子、(ii) C1~4のアルキル基、(iii) フェニル基、(iv) C1~4のアルコキシ基またはカルボキシル基で置換されているフェニル基、(v) 窒素原子を1個含有する4~7員の複素環、または(vi) フェニル基、C1~4のアルコキシ基またはカルボキシル基で置換されているフェニル基あるいは窒素原子を1個含有する4~7員の複素環で置換されているC1~4のアルキル基を表わす。)を表わす請求項1に記載の化合物。

【請求項5】 一般式(I)で示される化合物において、 (式中、R¹ R² がNR³ R⁴ 基(基中、R³ およびR⁴ はそれらが 換している(結合する窒素原子と一緒となって、窒素原子を1または 記と同じ意望 2個または窒素原子と酸素原子を1個ずつ合有する4~ 50 般式 (VIII)

7 員の飽和複素現またはアミノ酸残基を表わす。)を表わす前求項1 に記載の化合物。

【請求項6】 化合物が、5-フルオロ-2-プロピルペンタン酸、6-フルオロ-2-プロピルペキサン酸、5,5-ジフルオロ-2-プロピルペプタン酸、7,7-ジフルオロ-2-プロピルペプタン酸、8,8-ジフルオロ-2-プロピルペナシ酸、9,9-ジフルオロ-2-プロピルペキサン酸、6,6-トリフルオロ-2-プロピルペナシ酸、8,8-トリフルオロ-2-プロピルペナタン酸、7,7,7-トリフルオロ-2-プロピルペプタン酸、9,9-トリフルオロ-2-プロピルペナシ酸、9,9,9-トリフルオロ-2-プロピルノナン酸、4,4,4-トリフルオロ-2-プロピルブタン酸、または6,6,6-トリフルオロ-2-プロピルブタン酸、または6,6,6-トリフルオロ-2-プロピルペキサン酸 2-フェニルエチルエステルである請求項1に記載の化合物。

【請求項7】 化合物が、6,6,6ートリフルオロー2ープロピルー $N-(4-\lambda)$ キシフェニル)へキサンアミド、6,6,6ートリフルオロー2ープロピルー $N-(\lambda)$ ジルーへキサンアミド、6,6,6ートリフルオロー2ープロピルー $N-(3-\lambda)$ リジル)へキサンアミド、または6,6,6ートリフルオロー2ープロピルー $N-(3-\lambda)$ ルボキシフェニル)へキサンアミドである請求項1に記載の化合物。

【請求項8】 化合物が、N-(1-カルボキシルエチル)-6, 6, 6- トリフルオロ-2-プロピルヘキサンアミドである請求項1に配載の化合物。

【請求項9】 請求項1に記載の一般式(I)で示される化合物、その非毒性塩またはその酸付加塩を有効成分として含有する脳機能改善剤。

【請求項10】(i) 一般式(II)

【化2】

(式中、R¹・は、1個の炭素原子にフッ素原子が1また は2個置換しているC1~10のアルキル基を表わし、 ・R²・はC1~4のアルコキシ基を表わす。)で示される 化合物、または一般式(V)

【化3】

$$R^{1d}$$
 COR^{2a} (V)

(式中、 R^{14} は、1個の炭素原子にフッ素原子が3個置換しているC $1\sim 1$ 0 のアルキル基を表わし、 R^{24} は前配と同じ意味を表わす。)で示される化合物、または一般式 (VIII)

(VIII)

(式中、R¹¹は、1個の炭素原子にフッ素原子が3個置換しているC1~10のアルキル基を表わし、R²・は前配と同じ意味を表わす。)で示される化合物を接触水素添加反応に付すか、

3

(ii)一般式 (I-a)

【化5】

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で 示される化合物をアルカリ加水分解するか、

(iii) 一般式(I-b)

【化6】

(式中、 R^1 は前記と同じ意味を表わす。)で示される 化合物を酸クロライドとした後、 $(i\,i\,i-1)$ 一般式 (A)

HNR³ R⁴ (A)

(式中、R³ およびR¹ は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、または、(iii-2) 一般式(H)R²³-OH (H)

(式中、 R^{2b} はフェニル基 1 個で置換されているC $1 \sim 4$ のアルキル基を表わす。)で示される化合物と反応させるか、または(iii-1)で製造した一般式(I-c)【化 7】

で示される化合物中、NR3 R1 がアミノ酸残基であって、基中のカルボキシル基がベンジルエステル化された化合物を接触水素添加反応に付すことを特徴とする一般式(I)で示される化合物の製造方法。

【請求項11】 一般式(X)

(化8)

(式中、nは0または1を表わし、 R^{11} は水素原子ま 50 ェニル基1個で置換されたC1~4のアルコキシ基を表

たは塩素原子を表わし、R5 は、式R7 - CH2 - また はR®で示される基を表わすか、R5 とR11 が一緒に なってC3~10のアルキリデン基を表わし、R'はF - (CH2) - 基(基中、mは4~6の整数を表わ す。)、F₃ C-CH₂ -基、塩素原子1または2個で 置換されているC2~10アルキル基、あるいはC1~ 4のアルコキシ基、C3~7のシクロアルキル基、フェ ニル基またはフェノキシ基から選ばれる1または2個の 置換基で置換されているC1~5のアルキル基を表わ 10 し、R⁸ は(i) C3~10のアルキル基、(ii) C3 ~10のアルケニル基、(iii) C2~10のアルコキシ 基、(iv) C2~10のアルキルチオ基、(v) C3~ 7のシクロアルキル基、(vi) フェニル基または(vii) フェノキシ基を表わし、R6 はヒドロキシ基、C1~4 のアルコキシ基、フェニル基1個で置換されたC1~4 のアルコキシ基、またはNR®R10基(基中、R®およ びR¹⁰はそれぞれ独立して(i) 水素原子、(ii) C1 ~4のアルキル基、(iii) フェニル基、(iv) C1~4 のアルコキシ基またはカルボキシル基で置換されている 20 フェニル基、(v) 窒素原子を1個含有する4~7員の 複素環、または(vi) フェニル基、C1~4のアルコキ シ基またはカルポキシル基で置換されているフェニル基 あるいは窒素原子を1個含有する4~7員の複素環で置 換されているC1~4のアルキル基を表わすか、それら が結合する窒素原子と一緒となって、窒素原子を1また は2個または窒素原子と酸素原子を1個ずつ含有する4 ~7員の飽和複素環またはアミノ酸残基を表わす。)で 示される基を表わす。)で示される化合物、その非毒性 塩またはその酸付加塩を含有する脳機能改善剤。

【請求項12】 一般式(X)で示される化合物において、 R^7 が $F-(CH^2)$ -基(基中、mは4 \sim 6の整数を表わす。)またはF5 $C-CH_2$ -基を表わす請求項11に記載の脳機能改善剤。

【請求項13】 一般式(X)で示される化合物において、R® がC3~10のアルキル基を表わす請求項11 に記載の脳機能改善剤。

【請求項14】 一般式(X)で示される化合物において、R⁷ が塩素原子1または2個で置換されているC2~10アルキル基、あるいはC1~4のアルコキシ基、40 C3~7のシクロアルキル基、フェニル基またはフェノキシ基から選ばれる1または2個の置換基で置換されているC1~5のアルキル基またはR⁸ がC3~10のアルケニル基、C2~10のアルコキシ基、C2~10のアルキルチオ基、C3~7のシクロアルキル基、フェニル基、フェノキシ基またはR⁶ とR¹¹ が一緒になって、C3~10のアルキリデン基を表わす請求項11に記載の脳機能改善剤。

【 請求項15】 一般式(X)で示される化合物において、R⁶ がヒドロキシ基、C1~4のアルコキシ基、フェール基1個で関係されたC1~4のアルコキシ基を事

わす請求項11に記載の脳機能改善剤。

【請求項16】 一般式(X)で示される化合物におい て、R6 がNR9 R10基 (基中、R9 およびR10はそれ ぞれ独立して(i) 水素原子、(ii) C1~4のアルキ ル基、(iii) フェニル基、(iv) C1~4のアルコキシ 基またはカルボキシル基で置換されているフェニル基、 (v) 窒素原子を1個含有する4~7員の複素環、また は(vi) (a)フェニル基、(b) C1~4のアルコキシ基ま たはカルポキシル基で置換されているフェニル基、ある いは(c) 窒素原子を1個含有する4~7員の複素環で置 10 換されているC1~4のアルキル基を表わす。)を表わ す請求項11に記載の化合物。

【請求項17】 一般式(X)で示される化合物におい て、R6 がNR9 R10基 (基中、R9 およびR10はそれ らが結合する窒素原子と一緒となって、窒素原子を1ま たは2個または窒素原子と酸素原子を1個ずつ含有する 4~7員の飽和複素環またはアミノ酸残基を表わす。) を表わす請求項11に記載の脳機能改善剤。

【請求項18】 化合物が、7-フルオロ-2-プロピ ルヘプタン酸、8-フルオロ-2-プロピルオクタン 20 酸、9-フルオロ-2-プロピルノナン酸、または5, 5,5-トリフルオロ-2-プロピルペンタン酸である 請求項11に記載の脳機能改善剤。

【請求項19】 化合物が、2-プロピルペンタン酸、 2-プロピルヘプタン酸、2-プロピルヘキサン酸、2 - プロビルデカン酸、2 - プロビルオクタン酸、2 - プ ロピルノナン酸、4-メチル-2-プロピルペンタン 酸、5-メチル-2-プロピルヘキサン酸、7-メチル -2-プロピルオクタン酸、6-メチル-2-プロピル ヘプタン酸、5-メチル-2-プロピルヘプタン酸、 5, 5-ジメチル-2-プロピルヘキサン酸、6, 6-ジメチル-2-プロビルヘプタン酸、2-エチルヘキサ ン酸、または2-クロロ-2-プロピルペンタン酸であ る請求項11に記載の脳機能改善剤。

【請求項20】 化合物が、7-クロロ-2-プロピル ヘプタン酸、2-ペンジルペンタン酸、2-(3-フェ ニルプロピル) ペンタン酸、6-フェニル-2-プロピ ルヘキサン酸、5-フェノキシ-2-プロピルペンタン 酸、2-シクロヘキシルメチルペンタン酸、2-(2-シクロヘキシルエチル)ペンタン酸、5-シクロヘキシ 40 ル-2-プロピルペンタン酸、2-(2-エトキシエチ ル) ペンタン酸、2-(2-メトキシエチル) ペンタン 酸、5-メトキシ-2-プロピルペンタン酸、5-エト キシ-2-プロピルペンタン酸、6-メトキシ-2-プ ロピルヘキサン酸、2-フェニルペンタン酸、2-フェ ノキシペンタン酸、2-シクロペンチルペンタン酸、2 -シクロヘキシルペンタン酸、2-ペンチルチオペンタ ン酸、2-プロピル-4-ペンテン酸、2-プロピル-7-オクテン酸、2-プロポキシペンタン酸、2-エト

ルオキシペンタン酸、2-ヘキシルオキシペンタン酸、 または2-プロピル-2-ペンテン酸である請求項11 に記載の脳機能改善剤。

6

【請求項21】 化合物が、2-プロピルーN, N-ジ メチルオクタンアミド、2-プロピル-N-メチルペン タンアミド、2 - プロピル-N, N - ジメチルペンタン アミド、2-プロピルオクタンアミド、または2-プロ ビルーN-イソプロビルオクタンアミドである請求項1 1に記載の脳機能改善剤。

【請求項22】 化合物が、4-ピペリジノカルポニル デカン、または4-モルホリノカルポニルデカンである 請求項11に記載の脳機能改善剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明はベンタン酸誘導体に関す る。さらに詳しく言えば、本発明は、(1)一般式 (I)

[0002]

[化9]

【0003】(式中、すべての記号は後記と同じ意味を 表わす。)で示されるペンタン酸誘導体、その非毒性 塩、およびその酸付加塩、(2)一般式(1)で示され るペンタン酸誘導体、その非毒性塩およびその酸付加塩 を有効成分として含有する脳機能改善剤、(3)一般式 (1) で示されるペンタン酸誘導体、その非毒性塩およ 30 びその酸付加塩の製造方法、および(4)一般式(X) [0004]

【化10】

【0005】(式中、すべての記号は後記と同じ意味を 表わす。)で示されるペンタン酸誘導体、その非毒性塩 およびその酸付加塩を有効成分として含有する脳機能改 善剤に関する。

[0006]

【発明の背景】脳を構成する細胞には、大別してニュー ロンとグリア細胞が存在する。ニューロンは細胞体と突 起を有する。突起には神経情報を他のニューロンに伝え る軸索と、他のニューロンからの情報を受け取る樹状突 起の2種類が存在する。神経情報は、ニューロンの突起 の接着部(シナプスという。)を通じてひとつのニュー ロンより次のニューロンに伝えられる。一方、グリア細 キシペンタン酸、2-プトキシペンタン酸、2-ペンチ 50 胞はニューロンの働きを支持する。具体的には、ニュー

ロンに対する栄養補給や老廃物排泄、それにイオンパラ ンスの保持といったニューロンの支持細胞としての役割 を有すると考えられている。グリア細胞には多種多様な 細胞が含まれる。中枢神経系ではアストロサイト、オリ ゴデンドロサイト、ミクログリアなどがあり、末梢神経 系にはシュワン (Schwaun) 細胞、マントル (mantle) 細胞などがあり、また脳室内皮に存在するエペンダイマ ル (ependymal) 細胞もグリア細胞のひとつである。

【0007】ニューロンの増殖・分化は主に出生前と出 出生後も行なわれる。

【0008】従来、神経変性疾患(アルツハイマー病、 多発性硬化症、肝性脳症、遅発性神経壊死など)の成因 は、主にニューロンの異常にあると考えられていた。し かし、最近ではニューロンを取り囲むグリア細胞、特に アストロサイトの機能的異常にあるとの考え方も有力に なってきた [Scientific American, p.p. 44-52, April (1989)]。なぜなら、アストロサイトがニューロンの支 持細胞としての役割にとどまらず、グルタミン酸やァー アミノ酪酸(以下、GABAと略記する。)の代謝能、 神経ペプチドやサイトカインの生成能、さらにはニュー ロンや免疫細胞としての機能を有し、脳機能の働きを制 御する重要な役割を演じていることが明らかになったか らである。従って、アストロサイトの機能的異常が種々 の脳疾患に決定的な影響を及ぼすことは容易に考えられ

【0009】脳障害時の脳組織内で、ニューロン死が認 められる部位周辺には、アストロサイトから誘導された リアクティプアストロサイトによるリアクティプアスト ロサイトシスが認められている [J. Anat., 106, 471 (1970); Dev., Biol., 72, 381 (1979); Adv. Cell. N eurobiol., 2, 249 (1981)]。脳損傷後に出現するリ アクティブアストロサイトシスは、病巣修復のための代 價性の反応であるという考え方があるが、最近、リアク ティブアストロサイトシスの過剰反応がニューロンの変 性脱落を引き起こすことを示唆する報告がなされた [Sc ience, 237, 642(1987); Brain Res., 481, 191 (198 9) ; 同誌 547, 223 (1991)]。

【0010】この過剰反応にあずかるリアクティブアス 放出が認められているが [Cytobios, 61, 133 (199 0)]、そのうち、特に注目すべきものは神経成長因子 (NGF) [Biochem. Biophys. Res. Commun., 136, 5 7 (1986); Brain Res., 560, 76 (1991)] の放出および β -アミロイド前駆体蛋白 (β -APP) [Neuron, 3, 275 (1989); J. Neurosci. Res., 25, 431 (1990); FE BS Lett., 292, 171 (1991)] の発現である。

【0011】β-APPの発現は、リアクティブアスト ロサイトがβーアミロイドの起源である可能性を示唆し ており、B-アミロイド沈着とリアクティプアストロサ 50 とによってリアクティプアストロサイトが誘導されるこ

イトシスとは密接な関係があると推察されている[J. N eurol. Sci., 112, 68 (1992)]。β-アミロイド沈着 は、神経変性疾患の代表であるアルツハイマー病に特徴 的で、その発症に重大な役割を演じていると考えられて いる [Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 82, 4245 (1985); Brain Res. Reviews, 16, 83 (1991); TIPS, 12, 383 (1991)].

【0012】また、リアクティブアストロサイトから放 出されたNGFは、β-アミロイドが有する神経毒性活 生直後に行なわれる。一方、グリア細胞の増殖・分化は 10 性 [Science, 250, 279 (1990)] の用量効力を10万倍 増強する作用を有することが見出され、NGFもB-ア ミロイドによるニューロン死に対して相乗的効果をもた らしていることが判明している [Proc. Natl. Acad. Sc i. USA, 87, 9020 (1990)]。また、β-アミロイドは、 グルタミン酸やN-メチル-D-アスパラギン酸(NM DA)のような興奮性アミノ酸によるニューロン死を促 進することも見出されている [Brain Res., <u>533</u>, 315 (1990)]。これらの事実は、アルツハイマー病におけ るβ-アミロイドの沈着という病理所見を説明しうる現 20 象と考えられる。さらに最近、アルツハイマー病でアス トロサイトの機能的異常が認められ、しかもリアクティ プアストロサイトが直接アルツハイマー病の発症に関与 しているのではないかとも推察されている [Neurolog y, 40, 33 (1990); Neurobiol. Aging, 13, 239 (199 2)].

> 【0013】しかしながら、何故、リアクティプアスト ロサイトシスが過剰に起こるのかについては、これまで まったく明らかにされていない。そこで、本発明者らは リアクティプアストロサイトの生理的機能を調べるため 30 に、ラット新生児の摘出脳を用いてリアクティプアスト ロサイトの誘導について検討した。その結果、脳を予め 物理的に破壊した後、アストロサイトを常法により培養 することによって、リアクティブアストロサイトを誘導 することに成功した。すなわち、培養5日目頃から驚く べき異常増殖が始まるとともに、リアクティプアストロ サイトの指標となる繊維性グリア酸性蛋白(GFAP) 含量の増大およびリアクティブアストロサイトに特徴的 な形態変化(肥大)が認められた。

【0014】これらを確認したうえで、リアクティプア トロサイトからは種々の神経伝達物質やサイトカインの 40 ストロサイトの誘導時における機能的変化を追跡した。 その結果、カルシウムチャネル、ナトリウムチャネル、 カリウムチャネルおよびグルタミン酸受容体は、培養中 も一定の応答を示し大きな変化はなかったが、抑制性の 制御にあずかるGABAA受容体の応答は、培養中アス トロサイトの異常増殖とともに低下し、やがて検出限度 以下まで低下することが確認された。もうひとつの抑制 性アミノ酸であるグリシンに対する受容体の応答が培養 中まったく観察されなかったことを考慮すると、この実 験事実はアストロサイトの抑制性の制御能が低下するこ

とを示している。

【0015】以上のことを要約すると、脳障害時にはア ストロサイトのGABAA受容体応答が低下し、リアク ティブアストロサイトシスが異常に持続して、神経伝達 物質やサイトカイン、特にNGFやβ-APPの異常放 出が起こり、それらが相乗的に作用して神経突起の異常 伸展を招き、その結果、ニューロン死、すなわち神経変 性疾患が発症すると考えられる。従って、リアクティブ アストロサイトのGABAA受容体応答を改善すること によって、アストロサイトの機能的異常による神経変性 10 疾患を治療および/または予防することができると考え られる。

【0016】また、脳卒中においては、虚血ニューロン 末端でグルタミン酸やアスパラギン酸が過剰に遊離さ れ、過剰の脱分極が持続し、ニューロン死が生じる [日 経サイエンス誌, 1991年9月号, 52頁]。続いて、脳 浮腫や脳腫脹(いわゆるアストロサイトシス)が過剰に 起こり、ついには死に至る。従って、アストロサイトの GABAA受容体応答を改善し、リアクティプアストロ サイトの過剰反応による神経毒性活性を抑えることによ 20 って脳卒中による死亡例を減少させ、脳卒中後の脳機能 障害を治療することができると考えられる。

[0017]

【従来の技術】これまで、アストロサイトのGABAA 受容体応答の低下を改善するための薬物は全く知られて

[0018]

【発明の目的】本発明者らは、リアクティブアストロサ イトの過剰誘導は、アストロサイトに抑制性の制御能が 性物質について、アストロサイトの機能改善活性を検討 した結果、本発明のペンタン酸誘導体がGABAA受容 体の応答を改善する能力を有していることを見出し、本 発明を完成した。

[0 0 1 9]

【従来技術との比較】一般式(I)で示される本発明化 合物、それらの非毒性塩およびそれらの酸付加塩はいず れも新規な化合物である。また、一般式(X)で示され る本発明に用いられる化合物のうち、2-プロピルペン タン酸、2-プロピルペンタンアミド、2-プロピルヘ 40 キサン酸、2-プロピルヘプタン酸、2-プロピルオク タン酸、2-プロピルノナン酸、2-プロピルデカン 酸、5-メチル-2-プロピルヘキサン酸、2-シクロ ヘキシルペンタン酸、2-シクロヘキシルペンタン酸メ チルエステル、2-シクロヘキシルペンタン酸エチルエ ステル、2-(2-シクロヘキシルエチル)ペンタン 酸、2-(3-シクロヘキシルプロピル)ペンタン酸、 7-フルオロ-2-プロピルヘプタン酸、8-フルオロ -2-プロピルオクタン酸、9-フルオロ-2-プロピ

ペンタン酸、2-クロロ-2-プロピルペンタン酸、2 -プロピル-2-ペンテン酸、2-プロピル-3-ペン テン酸、2-プロピル-4-ペンテン酸、2-エチルペ ンタン酸および2-エチルヘキサン酸はすでに公知の化 合物である。

10

【0020】例えば、2-プロピルペンタン酸はパルプ 口酸として、また2-プロピルペンタンアミドはパルプ ロミドとして知られており、テンカン治療剤として既に 利用されている。2-プロピル-4-ペンテン酸、2-プロピルー3-ペンテン酸および2-プロピルー2-ペ ンテン酸はパルプロ酸の代謝物として、また、2-エチ ルペンタン酸、2-エチルヘキサン酸および2-プロピ ルヘキサン酸は、パルプロ酸は類似体として知られてい る [Neuropharmacology, 24 (5), 427-435 (1985)]。

【0021】5,5,5-トリフルオロ-2-プロピル ペンタン酸は抗テンカン剤として特開平 6-116200に開 示されている。また、以下に記載する化合物は、Chemic al Abstracts Serviceにおいて公知であるが、いずれも 医療としては用いられていない(カッコ内はレジストリ -NO. である。)。2-プロピルヘプタン酸 (31080-39-4)、2-プロピルオクタン酸(31080-41-8)、2-プ ロピルノナン酸(65185-82-2)、2-プロピルデカン酸 (123790-07-8)、5-メチループロピルヘキサン酸(9 4072-28-3)、2-シクロヘキシルペンタン酸(19986-1 6-4)、2-シクロヘキシルペンタン酸メチルエステル (102617-56-1)、2-シクロヘキシルペンタン酸エチ ルエステル (22579-21-1) 、2-(2-シクロヘキシル エチル) ペンタン酸 (28396-40-9) 、2-(3-シクロ ヘキシルプロピル) ペンタン酸(15331-26-7)、7-フ 欠如しているからであるとの知見に基いて、種々の抑制 30 ルオロー2-プロピルヘプタン酸(6863-43-0)、8-フルオロ-2-プロピルオクタン酸(3847-39-0)、9 - フルオロ-2-プロピルノナン酸(3847-35-6)、2-クロロ-2-プロピルペンタン酸(143100-15-6)。ま た、2-プロピルオクタン酸および2-プロピルノナン 酸は既に試薬として市販されている。

> 【0022】また、パルプロ酸のアストロサイトに対す る作用としては、(1) γ -アミノ酪酸アミノトランスフ ェラーゼ (GABA-T) 活性を抑制すること [Neuro pharmacology, 25, 617 (1986)]、(2) コラーゲンタイ プIV受容体であるグリアヒートショックプロテインの発 現を誘導すること [Brain Res., 459, 131 (1988)]、(3) グリア細胞の増殖抑制 [Brain Res., 554, 22 3 (1991)]、および(4) GABA取り込みのための親 和性を減少させること [Neurochem. Res., 17, 327 (1 992)] が今までに知られているだけであって、本発明者 らの発見したリアクティプアストロサイトの誘導を抑制 する作用については全く知られていない。

【0023】また、上記の公知の作用からバルプロ酸が リアクティプアストロサイトの誘導抑制活性を有するこ ルノナン酸、5,5,5-トリフルオロ-2-プロピル 50 とを予測することは全く不可能である。さらに、2-プ

ロピルペンタン酸、2-プロピルペンタンアミド、2-プロピルヘキサン酸、2-プロピルヘプタン酸、2-プ ロピルオクタン酸、2-プロピルノナン酸、2-プロピ ルデカン酸、5-メチル-2-プロビルヘキサン酸、2 -シクロヘキシルペンタン酸、2-シクロヘキシルペン タン酸メチルエステル、2-シクロヘキシルペンタン酸 エチルエステル、2-(2-シクロヘキシルエチル)ペ ンタン酸、2-(3-シクロヘキシルプロピル) ペンタ ン酸、7-フルオロ-2-プロピルへプタン酸、8-フ ルオロー2ープロピルオクタン酸、9-フルオロー2-プロピルノナン酸、5,5,5-トリフルオロ-2-プ ロピルペンタン酸、2-クロロ-2-プロピルペンタン 酸、2-プロピル-2-ペンテン酸、2-プロピル-3 -ペンテン酸、2-プロピル-4-ペンテン酸、2-エ チルペンタン酸および2-エチルヘキサン酸を含む一般 式(X)で示される化合物がリアクティブアストロサイ トの誘導抑制活性を有していることも今回初めて見出さ れたことである。

[0024]

【発明の開示】本発明は(1)一般式(I)

[0025]

(化11)

$$R^1$$

【0026】 (式中、R¹ は、1個の炭素原子が1~3 個のフッ素原子で置換されているC1~10のアルキル 基を表わし、R² はヒドロキシ基、C1~4のアルコキ シ基、フェニル基1個で置換されたC1~4のアルコキ シ基、またはNR³ R⁴ 基 (基中、R³ およびR⁴ はそ れぞれ独立して(i) 水素原子、(ii) C1~4のアル キル基、(iii) フェニル基、(iv) C1~4のアルコキ シ基またはカルポキシル基で置換されているフェニル 基、(v) 窒素原子を1個含有する4~7員の複素環、 または(vi) (a)フェニル基、(b) C1~4のアルコキシ 基またはカルボキシル基で置換されているフェニル基、 あるいは(c)窒素原子を1個含有する4~7員の複素環 で置換されているC1~4のアルキル基を表わすか、そ れらが結合する窒素原子と一緒となって、窒素原子を1 または2個または窒素原子と酸素原子を1個ずつ含有す る4~7員の飽和複素環またはアミノ酸残基を表わ す。) で示される基を表わす。

【0027】ただし、R¹ はF-(CH₂)。-、F- $(CH_2)_5$ -, F- $(CH_2)_6$ -, F₃ C-CH₂ - で示される基は表わさない。) で示される化合物、そ の非毒性塩およびその酸付加塩、(2)一般式(1)で 示される化合物、その非毒性塩およびその酸付加塩を有 効成分として含有する脳機能改善剤、(3)一般式

(1) で示される化合物、その非毒性塩およびその酸付

12

加塩の製造方法、および(4)一般式(X) [0028] 【化12】

【0029】 (式中、nは0または1を表わし、R11は 10 水素原子または塩素原子を表わし、R5 はR7 - CH2 -またはR® で示される基を表わすか、R6 とR11が-緒になってC3~10のアルキリデン基を表わし、R7 はF-(CH₂) a -基(基中、mは4~6の整数を表 わす。)、塩素原子1または2個で置換されているC2 ~10アルキル基、あるいはC1~4のアルコキシ基、 C3~7のシクロアルキル基、フェニル基またはフェノ キシ基から選ばれる1または2個の置換基で置換されて いるC1~5のアルキル基を表わし、R® は、(i) C 3~10のアルキル基、(ii) C3~10のアルケニル 20 基、(iii) C2~10のアルコキシ基、(iv) C2~1 0のアルキルチオ基、(v) C3~7のシクロアルキル 基、(vi) フェニル基、または(vii) フェノキシ基を表 わし、

【0030】R6 はヒドロキシ基、C1~4のアルコキ シ基、フェニル基1個で置換されたC1~4のアルコキ シ基、またはNR®R10基(基中、R®およびR10はそ れぞれ独立して(i) 水素原子、(ii) C1~4のアル キル基、(iii) フェニル基、(iv) C1~4のアルコキ シ基またはカルボキシル基で置換されているフェニル 基、(v) 窒素原子を1個含有する4~7員の複素環、 または(vi) (a)フェニル基、(b)C1~4のアルコキ シ基またはカルポキシル基で置換されているフェニル 基、あるいは(c)窒素原子を1個含有する4~7員の複 素環で置換されているC1~4のアルキル基を表わす か、それらが結合する窒素原子と一緒となって、窒素原 子を1または2個または窒素原子と酸素原子を1個ずつ 含有する4~7員の飽和複素環またはアミノ酸残基を表 わす。) で示される基を表わす。) で示される化合物、 その非毒性塩およびその酸付加塩を含有する脳機能改善 40 剤に関する。

【0031】一般式(I)中、R1 が表わす1個の炭素 原子が1~3個のフッ素原子で置換されているC1~1 0のアルキル基とは、メチル、エチル、プロピル、プチ ル、ペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル、ノニ ル、デシル基およびそれらの異性体基中の1つの炭素原 子が1、2または3個のフッ素原子で置換されている基 であり、いずれの基も好ましい。特に好ましい基は、1 つの炭素原子が1~3個のフッ素原子で置換されている C1~7のアルキル基である。

【0032】R² またはR⁶ によって表わされるC1~

.30

4のアルコキシ基またはR⁸、R⁴、R⁹ およびR¹⁰が表わす基中、フェニル基の置換基としてのC1~4のアルコキシ基とは、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、プトキシ基およびそれらの異性体基を表わし、いずれの基も好ましい。またR² またはR⁶ は、ヒロドキシル基も好ましい。R³、R⁴、R⁹ またはR¹⁰によって表わされるC1~4のアルキル基とは、メチル、エチル、プロピル、プチル基およびそれらの異性体基を表わす。

【0033】 R³、R⁴、R⁹ またはR¹⁰によって表わされる4~7 員の窒素原子を1 個含有する複素環としては、例えばピロール、ピリジン、アゼピンまたはそれらの一部が飽和した環または全部が飽和した環(ピロリジン、ピペリジン等)が挙げられ、いずれも好ましい。より好ましい環はピリジン環である。R³ およびR⁴、またはR⁹ およびR¹⁰がそれらが結合している窒素原子と一緒になって表わす4~7 員の窒素原子を1個含有する飽和複素環としては、アゼチジン、ピロリジン、ピペリジンおよびベルヒドロアゼピンが挙げられ、いずれも好ましい。より好ましい環はピペリジン環である。

【0034】R⁹ およびR⁴、またはR⁹ およびR¹⁰が 20 それらが結合している窒素原子と一緒になって表わす4~7員の窒素原子を2個含有する飽和複素環としては、例えばピラゾリジン、イミダゾリジン、ペルヒドロジアジン(ピペラジン等)、ペルヒドロジアゼピンが挙げられ、いずれも好ましい。より好ましい環は、ピペラジン環である。

【0035】R⁸ およびR⁴、またはR⁹ およびR¹⁰が それらが結合している窒素原子と一緒になって表わす4~7員の窒素原子と酸素原子を1個ずつ含有する飽和複素類としては、例えばオキサゾリジン、ペルヒドロオキ 30 サジン(モルホリン等)、ペルヒドロオキサゼピンが挙げられ、いずれも好ましい。より好ましい現は、モルホリン環である。R⁸ およびR⁴、またはR⁹ およびR¹⁰がそれらが結合している窒素原子と一緒になって表わすアミノ酸残基とは、いずれのアミノ酸残基であってもよく、これらの残基には、カルボキシ基がエステルに変換されたものも含まれる。

【0036】 具体的には、グリシン、アラニン、セリン、システイン、シスチン、スレオニン、パリン、メチオニン、ロイシン、イソロイシン、ノルロイシン、フェ 40 ニルアラニン、チロシン、チロニン、プロリン、ヒドロキシブロリン、トリプトファン、アスパラギン酸、グルタミン酸、アルギニン、リジン、オルニチン、ヒスチジン残基およびこれらのエステル(C1~4のアルキルエステルまたはペンジルエステル等)が挙げられる。より好ましいアミノ酸残基はグリシン残基である。R' が表わすC2~10のアルキル基とは、エチル、プロピル、ブチル、ペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル、ノニル、デシル基およびそれらの異性体基を表わし、C1~5のアルキル基とは、メチル、エチル、プロピル、ブ 50

チル、ペンチル基およびそれらの異性体基を表わす。

14

【0037】また、R⁷ が表わす基中、C1~5のアルキル基に置換しているC1~4のアルコキシ基とは、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、ブトキシ基およびそれらの異性体基を表わし、C3~7のシクロアルキル基とは、シクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロペキシルおよびシクロペプチル基を表わす。R⁸ が表わすC3~10のアルキル基とは、プロピル、プチル、ペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル、ノニ10 ル、デシル基およびそれらの異性体基を表わし、いずれの基も好ましい。特に好ましい基は、C3~7のアルキル基である。

【0038】R⁸ が表わすC3~10のアルケニル基と は、プロペニル、プテニル、ペンテニル、ヘキセニル、 ヘプテニル、オクテニル、ノネニル、デセニルおよびそ れらの異性体基であり、いずれも好ましい。 C2~10 のアルコキシ基とは、エトキシ、プロポキシ、プトキ シ、ペンチルオキシ、ヘキシルオキシ、ヘプチルオキ シ、オクチルオキシ、ノニルオキシ、デシルオキシ基お よびそられの異性体基であり、いずれも好ましい。C2 ~10のアルキルチオ基とは、エチルチオ、プロピルチ オ、プチルチオ、ペンチルチオ、ヘキシルチオ、ヘプチ ルチオ、オクチルチオ、ノニルチオ、デシルチオ基およ びそれらの異性体基であり、いずれも好ましい。C3~ 7のシクロアルキル基とは、シクロプロピル、シクロブ チル、シクロペンチル、シクロヘキシルおよびシクロヘ プチル基であり、いずれも好ましい。 R5 とR11が一緒 になって表わす、C3~10のアルキリデン基とは、プ ロビリデン、ブチリデン、ペンチリデン、ヘキシリデ ン、ヘプチリデン、オクチリデン、ノニリデン、デシリ デン基およびそれらの異性体基であり、いずれも好まし

【0039】一般式(1)で示される本発明化合物のうち、好ましい化合物としては、以下の表1および表2に示される化合物および実施例の化合物が挙げられる。

[0040]

【表1】

【0041】 【表2】

10

F₂HC---(CH₂)₇----

20

$$F_2HC$$
— $(CH_2)_9$ —
 F_3C — $(CH_2)_5$ —.

17

R ¹	R ²
FH ₂ C(CH ₂) ₂	NH ₂
*	NHC ₂ H ₅
7	N(CH ₃) ₂
74	-H-C
17	-Ñ
*	-Й-< cooн
#	-µ-\^_
"	-µ̂ `
9	-N-OCH3
*	-H _cooh
,	-N~N

[0042]

表 2 (続き)

R ¹	R²
FH ₂ C(CH ₂) ₂	-N
"	$-$ N \bigcirc N
<i>"</i>	-N_O
<i>1</i> 7	—Й соон
FH ₂ C(CH ₂) ₄	—NH₂
ø.	NHC₂H₅
*	N(CH ₃)₂
"	-₽ - <
ħ	-NCD-OCH³
b	-N-C
<i>h</i>	-H-(N-)
	·

[0043]

R ¹	R ²
FH ₂ C(CH ₂) ₄	-N
*	-H OCH
<i>n</i>	-N COOH
,	-H_V_V
<i>ħ</i>	-N_
'n	-N_N
"	-N O
h	—Й соон

【0044】一般式(X)で示される本発明化合物のうち、好ましい化合物としては、以下の表3および表4に

示される化合物および、実施例の化合物が挙げられる。 【表5】

23

n	R ¹¹	R ⁶
.		FH ₂ C(CH ₂) ₄
0	н	
0	Н	FH ₂ C(CH ₂) ₅
Ο,	н	FH ₂ C(CH ₂) ₆
0	н	(H ₃ C) ₂ HC(CH ₂) ₂
o	н	(H ₃ C) ₂ HC(CH ₂) ₃
O	Н .	(H ₃ C) ₂ HC(CH ₂) ₄
0	н	H ₃ C(CH ₂) ₄ O
0	н	H ₃ CO(CH ₂) ₄
0	н	(CH ₂) ₂
0	н	H ₃ C (CH ₂) ₂
0	н	H ₃ C(CH ₂) ₅
0	Н	H ₃ C(CH ₂) ₈
O	CI	H ₃ C(CH ₂) ₂
0	CI	H ₃ C—(CH ₂) ₅ —
· 0	CI	H ₃ C(CH ₂) ₆

[0045]

【表6】 /

表 3 (統さ)

n	R ¹¹	R ⁵
1	CI	FH ₂ C(CH ₂) ₄
1	CI	FH ₂ C(CH ₂) ₅
1	CI ·	FH ₂ C(CH ₂) ₆
1	CI	(H ₃ C) ₂ HC (CH ₂) ₂
ï	CI	(H ₃ C) ₂ HC (CH ₂) ₃
1	CI	(H ₃ C) ₂ HC (CH ₂) ₄
1	CI	H ₃ C(CH ₂) ₄ O
1	CI	H ₃ CO(CH ₂) ₄
1	CI	(CH ₂) ₂ —
1	CI	H ₃ C(CH ₂) ₂
1	CI	H ₃ C (CH ₂) ₅
1	CI	H ₃ C(CH ₂) ₆
1	н	H ₃ C(CH ₂) ₄ CH
1	н	H ₃ C-(CH ₂) ₅ CH ==
1	н	H ₃ C CH==CH
1	н	H ₂ C=CH -(CH ₂) ₅
1	н	H ₃ C(CH ₂) ₂
1	н	H ₃ C(CH ₂) ₆

[0046]

27

[0047]

2

表 4 (続き)

R⁵	R ⁶
H ₃ C(CH ₂) ₂	-N_N
•	-N_O
•	—й соон
H ₃ C—(CH ₂) ₅ ——	N(CH ₃) ₂
•	-0~
*	-NH
•	-N-<->−OCH3
	-Й-Ссоон
•	NHN
•	-H_
. •	-N OCH3

[0048]

【表9】

表 4 (裁き)

R ^S	R ⁶
•	-И соон
•	-H~~
•	-N_N
	CH3
•	— Н соон
H ₃ C(CH ₂) ₆	-0^
•	NH ₂
•	NHCH ₃
•	—нн—
•	-ү Осн₃
•	-й-Ссоон
•	-NH-___\
	_HH

[0049]

【表10】

表 4 (続き)

	(mc 4)
R⁵	R ⁶
H ₃ C—(CH ₂) ₈ ——	-Й → ocн²
•	-N COOH
•	-b_C_C
•	-n
•	-n_n
	− N_0
•	—Й соон
FH ₂ C(CH ₂) ₄	-0~
•	NH ₂
•	NHCH ₃
•	—NH— (
*	-ЙОСН³

[0050]

【表11】

表 4 (統合)

R ⁵	R ⁶
FH ₂ C—(CH ₂) ₄ —	-й-Соон
•	-NHN
•	-Й ,
,	-Ŋ~CocH₃
•	-N COOH
•	-H_N_N
•	-n
•	-n_n
•	- - \bigcip_0
•	—й соон
FH ₂ C(CH ₂) ₈	-0^
*	—NH ₂

[0051]

【表12】

表 4 (統さ)

R ⁵	R ⁶
FH ₂ C—(CH ₂) ₆ —	NHCH ₃
•	—NH— С
*	-N-COOH ₈
P	-H-
•	-NH-____
*	-N O
*	-N → OCH3
7	-Й соон
4	-h , ,
"	-N
'n	- N _N
"	-N_O
"	—№ соон

[0052]

表 4 (統さ)

R⁵	R ⁶
F ₃ C—CH ₂ ——	—NH₂
b	NHC₂H₅
b	N(CH ₃) ₂
b	-H
b	-Й
	-N-COOH
<i>,</i>	-H-
ø	-µ^\
"	-Й——ocH³
n	-Й—Соон
	【表14】

[0053]

表 4 (統含)

R ⁶	H ⁶		
F ₃ C—CH ₂ —	-Å√ \		
7	-N		
7	-N_N		
n	-N_O		
"	—N COOH		

[0054] 本発明の薬剤では、個々の有効成分を単独で用いてもよいが、2種以上の有効成分を配合してひとつの製剤とすることもできる。本発明においては、特に指示しない限り異性体はこれをすべて包含する。例えば、アルキル基、アルコキシ基、およびアルケニル基には直鎖のもの、分枝鎖のものが含まれ、アルケニル基中の二重結合は、E、ZおよびEZ混合物であるものを含む。また、分枝鎖のアルキル基が存在する場合等の不斉炭素原子の存在により生ずる異性体も含まれる。

【0055】一般式(1)で示される本発明化合物のうちR² がヒドロキシ基である化合物、または一般式(X)で示される化合物のうちR⁶ がヒドロキシ基である化合物は、公知の方法で相当する塩に変換される。塩は、毒性のない水溶性のものが好ましい。適当な塩としては、アルカリ金属(カリウム、ナトリウム等)の塩、アルカリ土類金属(カルシウム、マグネシウム等)の塩、アンモニウム塩、薬学的に許容される有機アミン(テトラメチルアンモニウム、トリエチルアミン、メチルアミン、ジメチルアミン、シクロペンチルアミン、ベ 40ンジルアミン、フェネチルアミン、ピペリジン、モノエタノールアミン、ジエタノールアミン、ドリス(ヒドロキシメチル)アミン、リジン、アルギニン、トリス(ヒドロキシメチル)アミン、リジン、アルギニン、トリスチルーDーグルカミン等)の塩が挙げられる。

【0056】一般式(I)で示される本発明化合物、または一般式(X)で示される化合物の酸付加塩は、非毒性かつ水溶性であることが好ましい。適当な酸付加塩としては、例えば塩酸塩、臭化水素酸塩ヨウ化水素酸塩、硫酸塩、リン酸塩、硝酸塩の如き無機酸塩、または硝酸塩、乳酸塩、酒石酸塩、安息香酸塩、クエン酸塩、メタ 50

ンスルホン酸塩、ペンゼルスルホン酸塩、トルエンスル ホン酸塩、イセチオン酸塩、グルクロン酸塩、グルコン 酸塩の如き有機酸塩が挙げられる。

[0057]

【本発明化合物の製造方法】一般式(1)で示される本発明化合物は、

(i) 一般式 (II)

[0058]

0 【化13】

【0059】(式中、 R^{1} は、1個の炭素原子にフッ素原子が1または2個置換している $C1\sim10$ のアルキル基を表わし、 R^{2} は $C1\sim4$ のアルコキシ基を表わす。)で示される化合物、または一般式(V)

[0060]

【化14】

$$R^{1d}$$
 COB^{2a} (V)

【0061】 (式中、 R^{14} は、1 個の炭素原子にフッ素原子が3 個置換している $C1\sim10$ のアルキル基を表わし、 R^{24} は前記と同じ意味を表わす。) で示される化合物、または一般式 (VIII)

50 [0062]

Patent provided by Sughrue Mion, PLLC - http://www.sughrue.com

【0063】(式中、 R^{11} は、1 個の炭素原子にフッ素原子が3 個置換している $C1\sim10$ のアルキル基を表わし、 R^{24} は前配と同じ意味を表わす。)で示される化合物を接触水素添加反応に付すか、

[0064]

【化16】

【0065】(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物をアルカリ加水分解するか、

[0066]

【化17】

【0067】(式中、R¹ は前配と同じ意味を表わす。)で示される化合物を酸クロライドとした後、(ii*

*i-1) 一般式(A)

HNR³ R⁴ (A)

(式中、R³ およびR⁴ は前配と同じ意味を表わす。) で示される化合物、または、(iii-2) 一般式(H) R²⁶ -OH (H)

(式中、R² ト はフェニル基1個で置換されているC1-4アルキル基を表わす。)で示される化合物と反応させることにより製造することができる。また、一般式(I)中、NR³ R⁴ がアミノ酸内のカルボキシル基がエステル化されていないアミノ酸残基を表わす化合物を製造する場合は、反応(iii-1)のアミド化反応で製造した一般式(I-c)

[0068]

【化18】



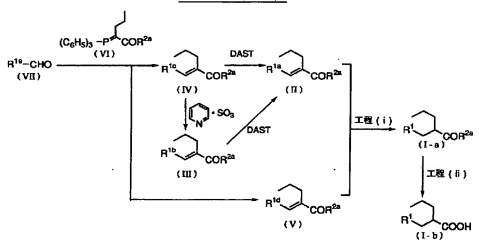
で示される化合物中、NR®R®R®がアミノ酸残基であっ 20 て、基中のカルボキシル基がベンジルエステル化された 化合物を接触水素添加反応に付すことにより製造するこ とができる。

【0069】一般式(II)、(V)、(VIII)、(I-a) および(I-b) で示される化合物は次の反応工程式(A-1) および(A-2) に示される方法により製造することができる。

[0070]

【化19】

反応工程式 (A-1)



[0071]

【化20】

反応工程式 (A-2)

【0072】反応工程式中、R1bは、1個の炭素原子に ケトン基が1個置換しているC1~10のアルキル基を 表わし、R1・は1個の炭素原子にヒドロキシ基が1個置 20 F、塩化メチレン、トルエン、ジエチルエーテル等) 換しているC1~10のアルキル基を表わし、R1*は1 個の炭素原子にヒドロキシ基が1個置換しているか、フ ッ素原子が3個置換しているC1~10のアルキル基を 表わし、Xはメシレート、トシレート、ハロゲン原子を 表わし、その他の記号は前記と同じ意味を表わす。ま た、DASTとはジエチルアミノスルファートリフルオ ライドを、LDAとはリチウムジイソプロピルアミド を、DBUとは1, 8-ジアザビシクロ [5, 4, 0] - 7 - ウンデセンを意味する工程(i) の接触水素添加反 応は公知であり、例えば、有機溶媒(テトラヒドロフラ ン(THF)、ジオキサン、ジエチルエーテル、酢酸エ チル、メタノール、エタノール等)中、水素雰囲気下、 触媒(パラジウム炭素、パラジウム、水酸化パラジウ ム、酢酸パラジウム、パラジウム黒、白金黒、ニッケ ル、ラネーニッケル等)を用いて、常圧または加圧下、 0~80℃で反応させることにより行なわれる。

【0073】工程(ii)のアルカリ加水分解反応は公知で あり、例えば、水と混和しうる有機溶媒(THF、ジオ キサン、エタノール、メタノール、ジメトキシエタンま たはこれらの混合溶媒等)中、アルカリ(水酸化カリウ ム、水酸化ナトリウム等)の水溶液を用いて、-10~ 100℃の温度で行なわれる。工程(iii-1) のアミド化 反応は公知であり、例えば、オキサリルクロライドを反 応させた後、不活性有機溶媒(THF、塩化メチレン、 トルエン、ジエチルエーテル等) 中、式HNR3 R4 (式中、R3 およびR4 は前記と同じ意味を表わす。) で示される、相当するアミンを用いて三級アミン(トリ エチルアミン等)の存在下または非存在下0℃~40℃ の温度で反応させる。

【0074】また、接触水素添加反応は前記と同様であ 50

る。工程(iii-2)の反応は公知であり、例えば、オキサ リルクロライドを反応させた後、不活性有機溶媒(TH 中、式R^{2b}-OH(式中、R^{2b}は前記と同じ意味を表わ す。)で示される、相当するアルコールを用いて三級ア ミン (トリエチルアミン等) の存在下または非存在下0 ℃~40℃の温度で反応させる。本発明に用いられる一 般式(X)で示される化合物は、(i)一般式(XI)

46

[0075] 【化21】

【0076】(式中、R⁷・は式F-(CH₂)。-基 (基中、mは4~6の整数を表わす。) で示される基を 表わし、R⁶*はC1~4のアルコキシ基を表わし、nは 前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、または 一般式(XIII)

[0077]

【化22】

【0078】 (式中、R'はF₃ C-CH₂ -基、塩素 原子1または2個で置換されているC2~10のアルキ ル基、またはC1~4のアルキル基、C3~7のシクロ アルキル基、フェニル基またはフェノキシ基1または2 個で置換されているC1~5のアルキル基を表わし、R 51とnは前記と同じ意味を表わす。) で示される化合物 を接触水素添加反応に付すか、(ii)一般式 (XVI)

[0079]

【化23】 (XVI)

【0080】 (式中、R**はC3~10のアルキル基を 表わし、その他の記号は前配と同じ意味を表わす。)で 示される化合物を接触水素添加反応に付すか、(iii)ー 般式

[0081] [化24]

(XVIII) (CH₂)_n/

【0082】 (式中、すべての記号は前記と同じ意味を 表わす。) で示される化合物と、一般式(D)

R86 - B r (D)

(式中、R⁸ はC3~10のアルケニル基を表わす。) で示される化合物または一般式(E)

 $(R^{8\epsilon}-S)$ 2 (E)

(式中、R⁸cはC2~10のアルキル基を表わす。)で 20 せるか、(viii)一般式 (X-d) 示される化合物とを反応させるか、(iv)一般式 (XIX)

[0083]

[化25]

【0084】(式中、すべての記号は前記と同じ意味を 表わす。)で示される化合物と、一般式(F)

 $R^{84} - I$ (F)

(式中、 R^{86} は $C2\sim10$ のアルキル基を表わす。) で 30 応に付すか、(ix)一般式 (X-a)示される化合物とを反応させるか、(v)一般式(XX)

[0085]

【化26】

【0086】(式中、R®・はフェニル基、フェノキシ基 またはC3~7のシクロアルキル基を表わし、R6・は前 記と同じ意味を表わす。) で示される化合物と、式 (G)

[0087]

【化27】

【0088】(式中、nは前配と同じ意味を表わす。) で示される化合物とを反応させるか、(vi)一般式(XX

[0089]

【化28】

(CH₂)_n (IXX)

【0090】 (式中、R*1はC2~9のアルキル基を表 わし、Xはメシレート、トシレート、またはハロゲン原 子を表わし、R⁶ とnは前記と同じ意味を表わす。)で 10 示される化合物を脱離反応に付すか、(vii)一般式(X

[0091]

【化29】

-a)

【0092】(式中、すべての記号は前記と同じ意味を 表わす。) で示される化合物と、四塩化炭素とを反応さ

[0093]

【化30】

【0094】(式中、すべての記号は前記と同じ意味を 表わす。)で示される化合物を、還元反応および酸化反

[0095]

【化31】

【0096】(式中の配号は前配と同じ意味を表わ す。) で示される化合物をアルカリ加水分解するか、 (x) 一般式 (X-b)

40 [0097]

【化32】

【0098】(式中、すべての配号は前配と同じ意味を 表わす。) で示される化合物を酸クロライドとした後、 (x-1)一般式(B)

50 HNR9 R10 (B)

(式中、Rº およびR¹ºは前記と同じ意味を表わす。) で示される化合物、または(x-2)─般式(J)

 R^{6b} -OH (J)

(式中、R⁶⁶はフェニル基1個で置換されたC1-4アルキル基を表わす。)で示される化合物と反応させることにより製造することができる。

【0099】また、一般式(X)中、NRºRºがアミノ酸残基であって、基中のカルボキシル基がエステル化されていない化合物を製造する場合は、反応(x-1)のアミド化反応で製造した一般式(X-c)

[0100]

[化33]

* 【0101】(式中、すべての配号は前配と同じ意味を表わす。)で示される化合物中、NR® R1®がアミノ酸残基であって、基中のカルボキシル基がペンジルエステル化された化合物を接触水素添加反応に付すことにより製造することができる。一般式(XI)、(XIII)、(XVI)、(XXI)、(X-a)、(X-b)、および(X-d)で示される化合物は、次の反応工程式(B-1)(B-2)および(B-3)に示される方法により製造することができる。

50

10 【0102】 【化34】

反応工程式 (B-1)

$$(Ce_{i}H_{5})_{3}-P \xrightarrow{COR^{6a}} COR^{6a}$$

$$(XIV)$$

$$(XII)$$

$$R^{7c} \xrightarrow{COR^{6a}} (XII)$$

$$R^{7c} \xrightarrow{COR^{6a}} (XII)$$

$$R^{7c} \xrightarrow{COR^{6a}} (XII)$$

$$R^{7c} \xrightarrow{COR^{6a}} (XIII)$$

[0103]

【化35】

反応工程式 (B-2)

[0105] 反応工程式中、R⁷⁶ は式HO-(CH₂)。-(式中、nは4~6の整数を表わす。)で示される基を表わし、R⁷⁶は式HO-(CH₂)。-(式中、nは前記と同じ意味を表わす。)で示される基、F₁ C-CH₂ -基、塩素原子1または2個で置換されているC2~10のアルキル基、またはC1~4のアルコキシ基、C3~7のシクロアルキル基、フェニル基またはフェノキシ基1または2個で置換されているC1~5のアルキル基を表わし、その他の記号は前記と同じ意味を表わす。また、DASTおよびLDAは前記と同じ意味を表わし、LAHとはリチウムアルミニウムヒドリドを、

40 PDCとは二クロム酸ピリジニウムを意味する。

【0106】本明細書の各反応において、反応生成物は 通常の精製手段、例えば常圧下または減圧下における蒸 留、シリカゲルまたはケイ酸マグネシウムを用いた高速 液体クロマトグラフィー、薄層クロマトグラフィー、あ るいはカラムクロマトグラフィーまたは洗浄、再結晶等 の方法により精製することができる。精製は各反応ごと に行なってもよいし、いくつかの反応終了後に行なって もよい。

[0107]

0 【出発物質】本発明における出発物質および各試薬は、

それ自体公知であるかまたは公知の方法により製造する ことができる。例えば、一般式 (VII) で示される化合 物のうち、式

[0108]

【化37】

【0109】で示される化合物は市販されている。また、一般式 (XV) で示される化合物のうち、式【0110】

【化38】

【0 1 1 1】で示される化合物は市販されている。また、一般式 (XX) で示される化合物のうち、式 【0 1 1 2】

[化39]

【0113】で示される化合物は市販されている。また、一般式 (V1)で示される化合物のうち、式

[0114]

【化40】

【0115】で示される化合物は、例えば市販の

[0116]

【化41】

【0117】で示される化合物と、市販のトリフェニルホスフォンを用いて公知の方法により製造することができる。また、2-プロピルペンタン酸およびその非毒性

54

塩の製造方法は、Physiol. Chem., <u>282</u>, 137 (1947) および米国特許第 4127604号明細書に記載されている。 【0 1 1 8】

【本発明化合物の薬理活性】一般式(I)で示される本発明化合物および一般式(X)で示される化合物、それらの非毒性塩およびそれらの酸付加塩は、アストロサイトの機能改善作用を有しており、かつ毒性が非常に少ないことから、ヒトを含めた哺乳動物、特にヒトの脳機能改善剤として用いることができる。対象疾患としては、10 例えば、神経変性疾患(例えば、アルツハイマー病、筋萎縮性側索硬化症、進行性核上麻痺、オリーブ橋小脳萎縮症等)、脳卒中や脳外傷後の神経機能障害(例えば、脱髄疾患(多発性硬化症等)、脳腫瘍(星状膠細胞腫等)、感染症(髄膜炎、脳膿瘍、クロッツフェルドーヤコブ病、エイズ痴呆等)の疾患が挙げられる。例えば、実験室での実験では、次に示されるような結果を得た。

【0119】実験例1:アストロサイトの機能改善作用 [実験方法] アストロサイトの調製:新生ラット(1日 令)から大脳を摘出し、髄膜剥離後フロスト付スライド 20 ガラスにて破壊した。0.25%トリプシンおよび0.02%D NaseIにて処理し、10%FCS-DMEMで懸濁 液とし、遠心分離した。10%FCS-DMEMにて再 懸濁後、ディッシュに分注し、37℃、5%CO2の条件下で培養した。24時間後振盪洗浄により、非付着性 細胞を除去した。なお、得られた細胞は95%以上がG FAP陽性細胞であった。

【0120】GFAP含量およびGABAA受容体応答:アストロサイトの機能改善作用は、GFAP含量増大の抑制およびGABAA受容体応答の低下抑制を指標30にして評価した。すなわち、培養1日目にパルプロ酸ナトリウム塩を添加し、培養7日目に、パッチクランプ法にて膜電位固定下に、3×10-6M GABA投与によって惹起されるCl-電流を測定して、GABA応答の指標とした。さらに培養11日目に、GFAP含量をELISA法によって測定した。なお、実験に用いたパルプロ酸ナトリウム塩は Sigma社から市販されているものを用いた。

【0121】 [結果] 結果を表5に示す。なお、GFA P含量は対照群に対する比で表示した。

[0122]

【表15】

*イトを培養し、14日目のリアクティブアストロサイト

を離代し(10° cells/dish)、該リアクティブアストロサイトを付着させた後、洗浄し、本発明に用いられる

有効成分を含有する培地に置換した。継代後、14日目

表5:アストロサイトの機能改善作用

築 物	濃度 (zili)	GFAP含量 增加率 (%)	GABAA 受容体応答 (ph:mean±S.E.)
対照		100.0	90 ± 43
	0.8	30.8	254 ± 108
VPA*	1.0	36.3	432 ± 98
	3.0	44.3	1301±156

* VPA:パルプロ酸ナトリウム塩

【0123】表5からわかるように、本発明に用いられるパルプロ酸ナトリウム塩は、アストロサイトのGABAA受容体の応答低下を抑制し、リアクティプアストロサイトの指標となるGFAP含量を大幅に抑制している。このことから、パルプロ酸ナトリウム塩は、強力なアストロサイトの機能改善作用を有していることが確認された。

【0124】実験例2:リアクティブアストロサイトに対するGABAA受容体の応答を回復する能力

な のGABAA受容体応答を実験例1と同様にして測定しる た。 [結果] 結果を表6および表7に示す。

> 【0125】 【表16】

[実験方法] 実験例1と同様にして調製したアストロサ*20

表6

実施例	海 度	GABAA 受容体応答		
番号	(mN)	(pA:mean±S.E.)		
対照		8 ± 6		
2	0.8	193±103		
	1.0	628 ± 227		
2(2)	0.1	114 ± 81		
	0.3	527 ± 201		
2(5)	3.0	326 ± 148		
2(8)	0.3	184.0±118.1		
	8.0	528.0±160.2		
2(8)	1.0	470.6±124.9		
	3.0	808.6±325.4		
2(9)	0.8	236.4± 85.5		
2(10)	0.3	800.0±415.8		
2(12)	1.0	672 ± 242		
	3.0	1109 ± 227		

[0126]

【表17】

実施例	濃度	GABAA 受容体応答				
番号	(mH)	(pA:mean±S.E.)				
対照		8± 6				
	0.3	37 ± 26				
VPA*	1.0	198±141				
	8.0	1263±303				
7	0.3	213.1±150.1				
	1.0	661.7±306.3				
7(1)	0.3	260.0± 47.3				
7(2)	0.8	780.0±226.4				
7(4)	0.8	163.0± 60.4				
7(8)	1.0	59.0± 20.6				
7(9)	0.8	512.1±233.1				
	3.0	226.3± 60.5				
7(14)	3.0	285.7±103.6				
7(18)	0.3	105± 65				
	1.0	417±140				
7(17)	0.3	259.0± 88.7				
7(18)	1.0	658.6±440.7				
7(26)	3.0	344.7±842.5				
7(28)	3.0	122± 44				
7 (30)	0.8	233 ± 90				
	1.0	675±201				
	0.3	51 ± 28				
7(31)	1.0	585 ± 278				
	3.0	590±180				
7(32)	0.1	48± 20				
	0.08	40± 23				
7(33)	0.1	237 ± 69				
	0.3	1260 ± 521				
7(37)	0.8	1.39± 52				
	8.0	595±190				

[0127]

* *【表18】 表7 (続き)

実施例	農 度	GABAA 受容体応答			
番号	(mM)	(pA:mean ±S.E.)			
9	8.0	467±187			
	0.3	35± 15			
11	1.0	190±134			
	3.0	281±174			
13	3.0	171 ± 55			
	0.03	85± 41			
2-PNA**	0.1	107± 50			
	0.8	380±124			

* VPA : バルプロ酸ナトリウム塩

** 2-PNA:2-プロピルノナン酸

表 6 および表 7 からわかるように、各有効成分は、一旦 ストロサイトに変換する能力を有していることを示して 消失したGABAA 広答を大幅に回復させている。この いる。

ことは、各有効成分がリアクティブアストロサイトをア 50 【0128】実験例3:神経細胞-アストロサイト共存

Patent provided by Sughrue Mion, PLLC - http://www.sughrue.com -870-

培養による神経細胞死に対する抑制効果

[実験方法] 実験例1と同様にして調製したアストロサイトを14日間培養した。培養したアストロサイト(3×10⁵ cells/well)に、胎生19日目のラット大脳より予め調製した神経細胞(3×10⁴ cells/well)を加えて培養した。培養経過中、神経細胞の生存率および神経突起伸展率について観察した。なお、パルプロ酸ナトリウム塩(3mM)はアストロサイトに神経細胞を加えると同時に添加し、以後、薬物(3mM)を含んだ培養液を3~4日ごとに交換した。

[結果] 結果を表8に示す。

[0129]

【表19】

表8:神経細胞死抑制効果

葉 物	生存率(混合培養後22日目)
対照	< 10%
VPA*	60~70%

* VPA:バルプロ酸ナトリウム塩

対象群の神経細胞はほとんどが死滅し、突起形成も認められなかったが、バルブロ酸ナトリウム塩処理群の神経 細胞には著明な生存率および突起形成が認められた。

【0130】実験例4:実験的脳虚血に対する効果

[実験方法] 実験的脳虚血モデルラットの作成:ラットの両側椎骨動脈をベントバルビタール麻酔下焼却閉塞した後7日間の回復期間をおいた。脳虚血は、無麻酔下に予め露出しておいた両側総頸動脈を20分間結紮し行なった。バルプロ酸ナトリウム塩の投与は、虚血再開通直後より300mg/kgの用量で1日1回、4日間計4回腹腔投与により行なった。虚血再開通後5および6日目に能動的条件回避実験を行なった。

【0131】能動的条件回避実験:ステップアップ(step-up)型の明暗箱を用いて行なった。まず動物をドアーを閉じた暗室に1分放置し、次にドアーを10秒間開放した。この時動物が明室へ上がった場合を条件回避陽性とした。条件回避除性の場合、ドアーを閉じて10秒間、その後ドアーを開けて50秒間2mAのフットショックを与えた。フットショックにより明室へ移動しなかった動物は、実験から除外した。この様な操作を30分40間隔で1日5回、2日間計10回行なった。

【0132】[結果] 結果を図1に示す。正常動物群は6.1±0.7回、偽処置群は4.8±0.8回の回避反応を示したが、虚血対照群は2.8±0.8回であった。しかし、バルブロ酸ナトリウム塩の投与により回避反応は5.3±0.8回を示し、虚血再開通による能動的条件回避反応獲得の障害を改善したことがわかる。

[0133]

【毒性】本発明に含まれる各有効成分およびそれらの非 ていてもよい。カプセル 毒性塩の毒性は非常に低いものであることが確認されて 50 フトカプセルが含まれる。

いる。例えば、バルプロ酸ナトリウム塩をマウスに経口 投与した時のLD50値は1700mg/kgである(Merc k Index, 第11版、1559頁)。従って、本発明に含まれ る活性物質はいずれも医薬として使用するために十分安 全であり、適していると判断できる。

60

[0134]

【医薬品への適用】一般式(!) および(X) で示される化合物、それらの非毒性塩およびそれらの酸付加塩は、アストロサイトの機能改善作用を有しており、脳機10 能改善剤として有用であると考えられる。例えば、神経変性疾患(例えば、アルツハイマー病、筋萎縮性側索硬化症、進行性核上麻痺、オリーブ橋小脳萎縮症等)、脳卒中や脳外傷後の神経機能障害(例えば、脱髄疾患(多発性硬化症等)、脳腫瘍(星状膠細胞腫等)、感染症(髄膜炎、脳膿瘍、クロッツフェルドーヤコブ病、エイズ痴呆等)等の治療および/または予防に有用であることが期待される。

【0135】本発明に含まれる各有効成分およびその非毒性の塩を上記の目的で用いるには、通常、全身的または局所的に、経口または非経口で投与される。投与量は、年齢、体重、症状、治療効果、投与方法、処理時間等により異なるが、通常成人一人あたり、1回に1mg~1000mgの範囲で、1日1回から数回経口投与されるか、または1回に100μg~100mgの範囲で、1日1回から数回非経口投与(好ましくは静脈内または脳室内投与)される。もちろん、前記したように投与量は種々の条件で変動するので、上記投与量より少ない量で十分な場合もあるし、また範囲を超えて投与する必要のある場合もある。本発明化合物を投与する際には、経口投与のための固体組成物、液体組成物およびその他の組成物、非経口投与のための注射剤、外用剤、坐剤等として用いられる。

【0136】経口投与のための固体組成物には、錠剤、 丸剤、カプセル剤、散剤、顆粒剤などが含まれる。この ような固体組成物においては、ひとつまたはそれ以上の 活性物質が、少なくともひとつの不活性な希釈剤(乳 糖、マンニトール、ブドウ糖、ヒドロキシプロピルセル ロース、微結晶セルロース、デンプン、ポリビニルピロ リドン、メタケイ酸アルミル酸マグネシウム等)と混合 して用いられる。これらの組成物は、常法に従って、不 活性な希釈剤以外の添加物、例えば潤滑剤(ステアリン 酸マグネシウム等)、崩壊剤(線維素グリコール酸カル シウム等)、溶解補助剤(アルギニン、グルタミン酸、 アスパラギン酸等)や安定化剤(ヒト血清アルプミン、 ラクトース等)を含有していてもよい。錠剤または丸剤 は、必要により胃溶性または腸溶性物質(白糖、ゼラチ ン、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピ ルメチルセルロースフタレート等) のフィルムで被覆し ていてもよい。カプセル剤にはハードカプセルおよびソ

【0137】経口投与のための液体組成物としては、溶液剂、乳濁剤、懸濁剤、シロップ剤、エリキシル剤が含まれる。このような液体組成物においては、一般的に用いられる不活性な希釈剤(精製水、エタノール等)が含まれる。これらの組成物は、不活性な希釈剤以外に、湿潤剤、懸濁剤のような補助剤、甘味料、風味料、芳香剤、防腐剤を含有していてもよい。経口投与のためのその他の組成物としては、1種または2種以上の活性物質を含み、常法により処方されるスプレー剤が含まれる。スプレー剤は、不活性な希釈剤以外に安定化剤(亜硫酸ナトリウム等)や等張性を与えるための緩衝剤(塩化ナトリウム、クエン酸ナトリウム、クエン酸等)を含有していてもよい。スプレー剤の製造には、例えば米国特許2868691号、同3095355号明細書記載の方法を用いることができる。

【0138】非経口投与のための注射剤としては、無菌の水性または非水性の溶液剤、懸濁剤、乳濁剤が含まれる。このような注射剤においては、1種または2種以上の活性物質が少なくとも1種の不活性な水性の希釈剤(注射用蒸留水、生理食塩水等)や不活性な非水性の希釈剤(プロピレングリコール、ポリエチレングリコール、オリーブ油、エタノール、ポリソルベート80(登録商標)等)と混合して用いられている。これらの注射剤は、さらに防腐剤、湿潤剤、乳化剤、分散剤、安定化剤(ヒト血清アルブミン、ラクトース等)、溶解補助剤(アルギニン、グルタミン酸、アスパラギン酸、ポリビニルピロリドン等)のような補助剤を含有していてもよい。

【0139】これらは、通常、ろ過(パクテリア保留フィルター等)、殺菌剤の配合または照射によって無菌化 30 されるか、またはこれらの処理をした後、凍結乾燥等の方法により固体組成物とし、使用直前に無菌水または無菌の注射用希釈剤を加えて使用される。

[0140]

【参考例および実施例】以下、参考例および実施例によって本発明を詳述するが、本発明はこれらに限定されるものではない。クロマトグラフィーによる分離の箇所に示されているカッコ内の溶媒は使用した溶出溶媒または展開溶媒を示し、割合は体積比を示す。特別の記載がない場合には、NMRは重メタノールで測定し、IRは液 40 膜法で測定している。

【0141】参考例1

【化42】

【0142】5-ヒドロキシペンタナール(1.00g)の ペンゼン溶液(15ml)に、アルゴン気流下、(1-メトキシカルボニル-1-プチリデン)トリフェニルホ *50* スホラン (5.52g) を加えて、80℃で15時間撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラム (ヘキサン・酢酸エチル=3・1) で特別して、下

ラム (ヘキサン:酢酸エチル=3:1) で精製して、下 記の物性値を有する標題化合物 (1.17g) を得た。 TLC:Rf 0.42 (ヘキサン:酢酸エチル=2:

62

1)。 【0 1 4 3】参考例2

【化43】

【0144】参考例1で製造した化合物(389mg)のテトラヒドロフラン溶液(5ml)に、アルゴン気流下、ジメチルスルホキシド(5ml)、トリエチルアミン(3ml)およびスルファートリオキサイドピリジン鎖体(619mg)を順次加えて、室温で40分間撹拌した。反応溶液をエーテルで希釈し、飽和塩化アンモニウム水溶液、水および飽和食塩水で順次洗浄した後、無20水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラム(ヘキサン:酢酸エチル=7:1)で精製し、下配の物性値を有する標題化合物(268mg)を得た。

TLC: Rf 0.55 (ヘキサン: 酢酸エチル=3:1)。

【0145】参考例3

【化44】

【0146】ジエチルアミノスルファートリフルオライド(DAST) (393µ1)の無水ジクロロメタン溶液(2m1)に、アルゴン気流下、参考例2で製造した化合物(268mg)の無水ジクロロメタン溶液(2m1)を-78℃で滴下した。混合物を0℃で2.5時間撹拌した。反応混合物をエーテルで希釈し、水および飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラム(ヘキサン:酢酸エチル=20:1)で精製し、下配の物性値を有する標題化合物(275mg)を得た。

TLC: Rf 0.49 (ヘキサン: 酢酸エチル=10:

【0147】参考例4

【化45】

F₃C COCC.H.

【0148】テトラヒドロフラン (THF) (6ml)を-78℃に冷却し、リチウムジイソプロピルアミド (LDA)のTHF溶液 (2.94ml)を加え、撹拌した。混合溶液に、4,4,4-トリフルオロプタン酸エ 10チルエステル (1.00g)を加え、-78℃で20分間撹拌した。混合物にプロパナール (0.47ml)を滴下し、-78℃で15分間撹拌した。反応溶液を2N塩酸で酸性にし、酢酸エチルで抽出した。有機層を水および飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラム (ヘキサン:酢酸エチル=5:1)で精製し、下記の物性値を有する標題化合物 (875mg)を得た。

TLC: Rf 0.33 (ヘキサン: 酢酸エチル=5:1)。

【0149】参考例5

[化46]

【0150】参考例4で製造した化合物(875mg)をジクロロメタン(10ml)とトリエチルアミン(1ml)の混合溶液に溶解し、0℃に冷却した。混合物に、メタンスルホニルクロライド(0.446ml)を滴下し、0℃で30分間撹拌した。反応溶液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を水および飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラム(ヘキサン:酢酸エチル=10:1)で精製し、下記の物性値を有する標題化合物(540mg)を得た。

TLC: Rf 0.33 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1)。

【0151】参考例6

【化47】

【0152】参考例5で製造した化合物(540mg)のペンゼン溶液(6ml)に、1,8-ジアザビシクロ[5.4.0]-7-ウンデゼン(DBU)(1ml)を加え、2時間還流した。反応混合物を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を2N塩酸、水および飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減50

64

圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラム(ヘキサン:酢酸エチル=30:1)で精製し、下記の物性値を有する標題化合物(335mg)を得た。

TLC:Rf 0.55 (ヘキサン:酢酸エチル=5:1).

【0153】 実施例1

【化48】

【0154】参考例3で製造した化合物(275mg)のエタノール溶液(3ml)に、アルゴン気流下、10%パラジウム炭素(30mg)を加え、水素気流下、室温で8時間激しく撹拌した。反応混合物をセライトでろ過し、ろ液を減圧下濃縮して、下記の物性値を有する標題化合物を得た。

TLC:Rf 0.62 (ヘキサン:酢酸エチル=10: 20 1)。

【0155】実施例2

【化49】

【0156】実施例1で製造した化合物のエタノール溶液 (8 m l) に、5 N水酸化ナトリウム水溶液 (2 m l) を加えて70℃で2時間撹拌した。反応混合物を濃縮し、残渣を2 N塩酸で酸性にし、酢酸エチルで抽出した。有機層を水および飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラム(ヘキサン:酢酸エチル=5:1~2:1)で精製し、フリーのカルボン酸体(238 mg)を得た。これのエタノール溶液(5 m i)に1 N水酸化ナトリウム水溶液(1.06 m l)を加え、溶液を濃縮して下記の物性値を有する標題化合物を得た。

TLC:Rf 0.21 (n-ヘキサン:酢酸エチル=5:) 1):

I R : ν 3392, 2935, 2871, 1557, 1456, 1416, 131 8, 1173, 1123, 1058cm⁻¹;

NMR: δ 5.87(1H, tt), 2.22(1H, m), 1.98-1.23(12 H, m), 0.94(3H, t).

【0157】 実施例2(1)~2(10)

相当するアルデヒドを用いて、参考例1→参考例2→参 考例3→実施例1→実施例2または参考例1→参考例3 →実施例1→実施例2または参考例1→実施例1→実施 例2と同様に操作して、次に示す本発明化合物を得た。

【0158】 実施例2(1)

【化50】

65

【0159】TLC:Rf 0.24 (n-ヘキサン:酢酸 エチル=3:1);

I R (KBr) : ν 3436, 2963, 2937, 2875, 1639, 1558, 1495, 1412, 1326, 1195, 1123, 1048, 964, 583 cm $^{-1}$;

NMR: δ 5.89(1H, tt), 2.23(1H, m), 2.0-1.2(8H, m), 0.95(3H, t).

【0160】実施例2(2)

【化51】

【0 1 6 1】TLC:Rf 0.01 (n-ヘキサン:酢酸 エチル=10:1);

I R : ν 3366, 2934, 2863, 1557, 1416, 1124, 1032 cm $^{-1}$;

NMR: δ 5.87(1H, tt), 2.23(1H, m), 2.00-1.20(14 H, m), 0.94(3H, t).

【0162】 実施例2(3)

【化52】

【0 1 6 3】TLC:Rf 0.64 (n-ヘキサン:酢酸 エチル=1:1);

I R (KBr) : ν 3401, 2874, 1564, 1447, 1417, 1380, 1320, 1182, 1121, 1048, 1005, 835, 755, 559, 427 cm $^{-1}$:

NMR: δ 5.87(1H, tt), 2.24(1H, m), 2.00-1.20(10 H, m), 0.95(3H, t).

【0164】 実施例2(4)

【化53】

【0 1 6 5】 TLC:Rf 0.55 (n-ヘキサン:酢酸 エチル=2:1);

I R : ν 3368, 2932, 2860, 1556, 1445, 1418, 112 4, 1039, 859, 727cm⁻¹;

66

NMR: δ 5.87(1H, tt), 2.22(1H, m), 2.00-1.20(16 H, m), 0.94(3H, t).

【0166】実施例2(5)

【化54】

【0167】TLC:Rf 0.41 (n-ヘキサン:酢酸 10 エチル=2:1);

IR (KBr) : ν 3651, 3436, 2961, 2936, 2874, 1640, 1553, 1458, 1412, 1322, 1113, 1021, 935, 563 cm $^{-1}$;

NMR: δ 4.40(2H, dtd), 2.21(1H, m), 1.85-1.25(8 H, m), 0.91(3H, t) .

【0168】 実施例2 (6)

【化55】

20

30

【0169】TLC:Rf 0.61 (n-ヘキサン:酢酸 エチル=1:1);

IR (KBr) : ν 3402, 2935, 2873, 1561, 1459, 1415, 1321, 1112, 1037, 750, 560 cm⁻¹;

NMR: δ 4.43(2H, td), 2.23(1H, m), 1.90-1.20(10 H, m), 0.95(3H, t).

【0170】 実施例2 (7)

【化56】

【0171】TLC:Rf 0.43 (ヘキサン:酢酸エチル=3:1);

I R (KBr): ν 3436, 2936, 2862, 1556, 1467, 1443, 1418, 1390, 1337, 1257, 1211, 1178, 1145, 10 41, 837, 728, 656, 567 cm $^{-1}$;

40 NMR: δ 2.33-1.94(3H, m), 1.67-1.18(6H, m), 0.90 (3H, t).

【0172】実施例2 (8)

【化57】

【0173】TLC:Rf 0.36 (n-ヘキサン:酢酸 エチル=2:1);

50 · IR (KBr) : ν 3401, 2982, 2937, 1561, 1466,

Patent provided by Sughrue Mion, PLLC - http://www.sughrue.com —874—

1446, 1418, 1392, 1360, 1311, 1257, 1209, 1153, 10 97, 1041, 1017, 926, 846, 756, 656, 551, 422cm

NMR: 6 2.30-1.90(3H, m), 1.75-1.15(8H, m), 0.91 (3H, t).

【0174】 実施例2 (9)

【化58】

【0175】TLC:Rf 0.49 (n-ヘキサン:酢酸 エチル=2:1);

IR (KBr): ν 3431, 2937, 2863, 1639, 1554, 1460, 1443, 1415, 1390, 1319, 1257, 1190, 1146, 10 37, 838, 656 cm -1;

NMR: δ 2.35-1.95(3H, m), 1.70-1.10(12H, m), 0.9 0(3H, t) .

【0176】実施例2(10)

【化59】

【0177】TLC:Rf 0.36 (n-ヘキサン:酢酸 エチル=3:1);

IR (KBr): ν 3436, 2937, 2876, 1736, 1555, 1459, 1420, 1390, 1336, 1256, 1200, 1148, 1083, 10 26, 839, 656 cm -1;

NMR: δ 2.30-1.95(3H, m), 1.74-146(10H, m), 0.90 (3H, t).

【0178】 実施例2 (11~12)

参考例6で製造した化合物、あるいは相当する化合物を 用いて、参考例4→参考例5→参考例6と同様に操作し て得られた化合物を用いて、実施例1→実施例2と同様 に操作して、次に示す本発明化合物を得た。

【0179】 実施例2(11)

【化60】

【0180】TLC:Rf 0.40 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

I R (KBr): ν 3436, 2965, 2879, 1572, 1439, 1416, 1377, 1328, 1254, 1158, 1117, 1083, 995, 95 7, 866, 830, 743, 660, 625, 592, 515 cm $^{-1}$;

NMR: δ 2.73-2.40(2H, m), 2.25-1.94(1H, m), 1.70-1.25(4H, m), 0.92(3H, t).

【0181】実施例2(12)

【化61】

68

【0182】TLC:Rf 0.22 (ヘキサン:酢酸エチル=3:1);

I R (KBr) : ν 3431, 2960, 2876, 1562, 1460, 1418, 1389, 1340, 1306, 1257, 1227, 1155, 1099, 10 10 51, 985, 907, 858, 572 cm $^{-1}$;

NMR: δ 2.30-1.90(3H, m), 1.80-1.20(6H, m), 0.92 (3H, t).

【0183】 実施例3

【化62】

20

【0184】実施例2(8)で製造した化合物のフリーのカルボン酸化合物(0.5g)に室温でオキサリルクロライド(1.85m1)を加え、室温で2時間撹拌した。反応混合物を減圧濃縮し、酸クロライドを得た。4-メトキシアニリン(218mg)およびトリエチルアミン(1m1)のジエチルエーテル溶液(10m1)に、0℃で酸クロライドのエーテル溶液(2m1)を滴下し、1時間撹拌した。反応混合物を2N塩酸、水および飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下濃縮した。残渣をn-ヘキサンー酢酸エチル(10:1)の混合溶液で再結晶し、下記の物性値を有する標題化合物(412mg)を得た。

【0185】TLC:Rf 0.43 (ヘキサン:酢酸エチル=2:1);

I R (KBr): ν 3449, 3243, 2951, 2870, 1655, 1603, 1546, 1515, 1459, 1445, 1417, 1393, 1364, 13 21, 1286, 1252, 1212, 1199, 1182, 1144, 1131, 109 3, 1036, 832, 741, 656, 558, 529, 430cm⁻¹;

NMR (CDCl₃ +CD₃ 0D) : δ 7.46(2H, d), 6.86(2H, 40 d), 3.80(3H, s), 2.38-1.95(3H, m), 1.85(8H, m), 0.92 (3H, t) 。

【0186】実施例3(1)~(5)

実施例 3 において、4 - 4 +

【0187】実施例3(1) 【化63】

50

【0188】TLC:Rf 0.63 (ヘキサン:酢酸エチ $\mathcal{W} = 2 : 1) ;$

IR (KBr): ν 3280, 3090, 2955, 2875, 1640, 1553, 1498, 1459, 1393, 1357, 1286, 1255, 1220, 12 06, 1155, 1136, 1098, 1045, 1027, 1004, 836, 743, 6 93, 658, 580, 539, 491, 426cm⁻¹;

NMR: δ 7.45-7.10(5H, m), 5.90-5.60(1H, br), 4.4 5(2H, d), 2.20-1.85(3H, m), 1.80-1.10(8H, m), 0.90(3 H, t) .

【0189】 実施例3(2) 【化64】

【0190】TLC:Rf 0.38(クロロホルム:メタ ノール=10:1);

IR (KBr): v 3293, 3253, 3189, 3133, 2955, 2875, 1660, 1603, 1547, 1484, 1467, 1413, 1396, 13 29, 1298, 1261, 1201, 1147, 1098, 1053, 1021, 942, 887, 813, 747, 712, 636cm⁻¹;

NMR: δ 8.56(1H, d), 8.35(1H, d), 8.21(1H, dd), 7.61(1H, s), 7.30(1H, dd), 2.35-1.90(3H, m), 1.90-1.2 0(8H, m), 0.93(3H, t);

【0191】 実施例3 (3)

【化65】

【0192】TLC:Rf 0.20 (クロロホルム:メタ ノール=10:1);

比施光度: [α] 』 -25.39° (c=1.01, エタノー ル);

IR (KBr): ν 3293, 3089, 2940, 2878, 1719, 1646, 1547, 1466, 1397, 1377, 1360, 1327, 1287, 12 60, 1222, 1210, 1132, 1054, 1025, 946, 837, 659, 59 2, 422 cm⁻¹;

NMR: δ 9.20-8.60(1H, br), 6.40-6.00(1H, br), 4. 75-4.40(1H, br), 2.30-1.10(11H, br), 1.00-0.85(3H, b г) 。

【0193】実施例3(4)

【化66】

70

【0194】TLC:Rf 0.29 (クロロホルム:メタ ノール=10:1);

IR (KBr) : v 3302, 2960, 2876, 2664, 1694, 1661, 1591, 1552, 1451, 1414, 1359, 1288, 1257, 11 94, 1148, 1093, 1050, 1016, 948, 911, 815, 756, 68 5, 665, 564 cm⁻¹;

NMR (CDC1₃ +CD₃ OD) : δ 8.07(1H, dd), 7.98(1H, d), 7, 78 (1H, dd), 7, 41 (1H, t), 2, 42-1, 90 (3H, m), 1, 85-1.15(8H, m), 0.93(3H, t).

【0195】 実施例3(5) 【化67】

【0196】TLC:Rf 0.54 (ヘキサン:酢酸エチ ル=5:1);

IR (KBr) : v 3031, 2960, 2875, 1733, 1498, 1456, 1392, 1256, 1210, 1148, 748, 700 cm -1; NMR (CDCl₃): δ 7.30-7.19(5H, m), 4.32(2H, t), 2.94(2H, t), 2.40-2.25(1H, m), 2.10-1.85(2H, m), 1.80-1.10(8H, m), 0.86(3H, t).

【0197】参考例7

【化68】

【0198】 DAST (316 µ1) の無水ジクロロメ タン溶液 (2 m 1) に、アルゴン気流下、参考例1で製 40 造した化合物(400mg)の無水ジクロロメタン溶液 (2m1) を-78℃で滴下した。混合物を0℃で 1.5 時間撹拌した。反応混合物をエーテルで希釈し、水およ び飽和食塩水で順次洗浄し、減圧下濃縮した。残渣をシ リカゲルカラム(ヘキサン:酢酸エチル=20:1)で 精製し、下記の物性値を有する標題化合物(132m g) を得た。

TLC:Rf 0.67 (ヘキサン:酢酸エチル=3: 1).

【0199】実施例4

【化69】

【0200】参考例7で製造した化合物(132mg)のエタノール溶液(2ml)に、アルゴン気流下、10%パラジウム炭素(10mg)を加え、水素気流下、室温で2時間激しく撹拌した。反応混合物をセライトでろ過し、酢酸エチルで洗浄した。有機層を減圧下濃縮して下配の物性値を有する標題化合物を得た。

TLC: Rf 0.48 (ヘキサン: 酢酸エチル=10: 1)。

【0201】 実施例5

【化70】

【0202】ジイソプロピルアミン (1.3m1)の無水テトラヒドロフラン溶液 (10m1)に、アルゴン気流下、0℃で1.6M nープチルリチウムのヘキサン溶液 (4.6m1)を滴下し、30分間撹拌した。反応溶液にフェニル酢酸エチルエステル (1.00g)のテトラヒドロフラン溶液 (3m1)を一78℃で滴下し、40分間撹拌した。反応溶液に1ーヨードプロパン (1.24g)のテトラヒドロフラン溶液 (2m1)とヘキサメチルホスルアミド (2m1)の混合溶液を滴下し、3時間撹拌した。反応混合物をエーテルで希釈し、飽和塩化アンモニウム水溶液、水および飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラム (ヘキサン:酢酸エチル=40:1)で精製し、以下の物性値を有する標題化合物 (788mg)を得た。

TLC:Rf 0.43 (ヘキサン:酢酸エチル=20:1)。

【0203】 実施例6

【化71】

【0204】2-ヒドロキシベンタン酸メチルエステル (1300mg) のジメチルホルムアミド溶液 (3 m 1) に、アルゴン気流下、0℃で水素化ナトリウム (109 mg) を加え、室温で30分間撹拌した。反応混合物に1-ヨードプロバン (266 μ1) を加え、8時間撹拌した。反応混合物をエーテルで希釈し、水および飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減50

72

圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラム(ヘキサン:酢酸エチル=30:1)で精製し、以下の物性値を有する標題化合物(91mg)を得た。

TLC:Rf 0.75 (ヘキサン:酢酸エチル=3:1)。

【0205】実施例7

【化72】

【0206】実施例4で製造した化合物のエタノール溶液(2m1)に、5N水酸化ナトリウム水溶液(0.5m1)を加え、60℃で2時間撹拌した。反応混合物を濃縮し、残渣を2N塩酸で酸性にし、酢酸エチルで抽出した。有機層を水および飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラム(ヘキサン:酢酸エチル=4:1~2:1)で精製し、フリーのカルボン酸体(112mg)を得た。これのエタノール溶液(2m1)に、1N水酸化ナトリウム水溶液(534 μ 1)を加え、濃縮して下記の物性値を有する標題化合物を得た。

TLC:Rf 0.12 (n-ヘキサン:酢酸エチル=4:1):

I R : ν 3368, 2934, 2862, 1557, 1455, 1417, 131 8, 1044, 749 cm⁻¹;

NMR: δ 4.43(2H, td), 2.23(1H, m), 1.85-1.20(12 H, m), 0.94(3H, t) .

【0207】 実施例7(1)~7(22)

た。反応混合物をエーテルで希釈し、飽和塩化アンモニ 30 相当するアルデヒドを用いて、参考例 1→参考例 4→実 ウム水溶液、水および飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫 施例 4→実施例 7または参考例 1→実施例 4→実施例 7 酸マグネシウムで乾燥後、減圧下濃縮した。残渣をシリ と同様に操作して、次に示す化合物を得た。

> 【0208】実施例7(1) 【化73】

【0209】TLC:Rf 0.38 (n-ヘキサン:酢酸 エチル=3:1);

NMR: δ 4.43(2H, td), 2.23(1H, m), 1.89-1.22(14 H, m), 0.95(3H, t).

【0210】 実施例7 (2)

(化74)

40

【0211】TLC:Rf 0.74 (n-ヘキサン:酢酸 エチル=2:1);

NMR: δ 4.43(2H, td), 2.22(1H, m), 1.85-1.20(16 H, m), 0.94(3H, t).

【0212】 実施例7 (3)

【化75】

【0213】TLC:Rf 0.33 (n-ヘキサン:酢酸 エチル=4:1);

NMR: δ 2.32(1H,m), 1.97-1.80(1H,br), 1.77-1.0 3(14H,m), 1.00-0.70(5H,m).

【0214】 実施例7 (4)

【化76】

【0215】TLC:Rf 0.29 (n-ヘキサン:酢酸 エチル=4:1);

NMR: δ 2.13(1H, m), 1.80–1.05(17H, m), 1.00–0.7 3(5H, m) .

【0216】 実施例7 (5)

【化77】

【0217】TLC:Rf 0.35 (n-ヘキサン: 酢酸 エチル=4:1);

NMR: δ 2.17(1H, m), 1.78–1.05(19H, m), 1.00–0.7 0(5H, m) .

【0218】 実施例7 (6)

【化78】

【0219】TLC:Rf 0.32 (n-ヘキサン:酢酸 エチル=3:1);

NMR: δ 7.30-7.05(5H,m), 3.00-2.85(1H,m), 2.70 -2.40(2H,m), 1.70-1.10(4H,m), 0.87(3H,t).

【0220】 実施例7 (7)

【化79】

【0221】TLC:Rf 0.30 (n-ヘキサン:酢酸 エチル=4:1);

NMR: δ 7.30-7.00(5H,m), 2.60(2H,t), 2.21(1H,m), 1.75-1.15(8H,m), 0.89(3H,t).

【0222】 実施例7 (8)

10 【化80】

【0223】TLC:Rf 0.31 (n-ヘキサン:酢酸 エチル=3:1);

NMR: δ 7.35-7.00(5H, m), 2.58(2H, t), 2.30-2.05 20 (1H, m), 1.80-1.10(10H, m), 0.89(3H, t).

【0224】実施例7 (9)

【化81】

【0225】TLC:Rf 0.21 (n-ヘキサン:酢酸 30 エチル=5:1);

NMR: δ 7.20(2H, m), 6.92(3H, m), 3.99(2H, m), 2. 27(1H, m), 1.89–1.31(8H, m), 0.95(3H, m) .

【0226】 実施例7 (10)

【化82】

【0227】TLC:Rf 0.26 (n-ヘキサン:酢酸 40 エチル=3:1);

NMR: δ 3.55-3.35(4H, m), 2.36-2.15(1H, m), 1.95 -1.23(6H, m), 1.16(3H, t), 0.91(3H, t).

【0228】実施例7(11)

【化83】

【0229】TLC:Rf 0.16 (n-ヘキサン:酢酸 50 エチル=2:1);

NMR: δ 3.40(2H, t), 3.29(3H, s), 2.35-2.15(1H, b) r), 1.92-1.20(6H, m), 0.91(3H, t).

【0230】実施例7(12)

【化84】

【0231】TLC:Rf 0.32 (n-ヘキサン:酢酸 エチル=1:1);

NMR: δ 3.50-3.20(5H, m), 2.30-2.05(1H, br), 1.7 5-1.15(8H, m), 0.90(3H, t).

【0232】 実施例7(13)

【化85】

【0233】TLC:Rf 0.41 (n-ヘキサン:酢酸 エチル=1:1);

NMR: 8 3.55-3.38(4H, m), 2.30-2.08(1H, m), 1.70 -1.20(8H, m), 1.16(3H, t), 0.90(3H, t).

[0234] 実施例7(14)

[化86]

【0235】TLC:Rf 0.32(n-ヘキサン:酢酸 エチル=1:1);

NMR: δ 3.45-3.30(2H, m), 3.30(3H, s), 2.30-2.05 (1H, m), 1.70-1.15(10H, m), 0.95-0.80(3H, br).

【0236】 実施例7(15)

【化87】

【0237】TLC:Rf 0.22 (n-ヘキサン:酢酸 エチル=10:1);

NMR: δ 2.32(1H, m), 1.74-1.02(7H, m), 0.92(9H, m) .

【0238】 実施例7(16)

【化88】

【0239】TLC:Rf 0.38 (n-ヘキサン:酢酸 50

エチル=4:1);

NMR: δ 2.15(1H, m), 1.70–1.10(9H, m), 1.00–0.75 (9H, m).

76

【0240】 実施例7(17)

【化89】

【0241】TLC:Rf 0.34(n-ヘキサン:酢酸 エチル=3:1);

NMR: δ 2.25-2.08(1H, m), 1.65-1.05(13H, m), 0.9 0(3H, t), 0.87(6H, d) .

【0242】実施例7 (18)

【化90】

【0243】TLC:Rf 0.35 (n-ヘキサン:酢酸 エチル=3:1);

NMR: δ 2.30-2.05(1H, m), 1.67-1.07(11H, m), 0.9 0(3H, t), 0.87(6H, d) .

【0244】実施例7(19)

【化91】

30

【0245】TLC:Rf 0.34(n-ヘキサン:酢酸 エチル=3:1);

NMR: δ 2.22-2.05(1H, m), 1.65-1.05(13H, m), 0.8 8(3H, t), 0.85(6H, t).

【0246】実施例7(20)

【化92】

【0247】TLC:Rf 0.29 (n-ヘキサン:酢酸 エチル=5:1);

NMR: δ 2.20-2.00(1H, br), 1.65-1.10(8H, m), 0.9 5-0.80(12H, m) .

【0248】 実施例7(21)

Patent provided by Sughrue Mion, PLLC - http://www.sughrue.com

【化93】

【0249】TLC:Rf 0.53 (n-ヘキサン:酢酸 エチル=3:1);

NMR: δ 2.24(1H, m), 1.70-1.13(10H, m), 0.92(12 H m)

【0250】 実施例7(22)

【化94】

【0251】TLC:Rf 0.47 (クロロホルム:メタ ノール=10:1);

NMR: 5 3.53(2H, t), 2.28-2.10(1H, m), 2.85-1.20 (12H, m), 0.90(3H, t).

【0252】実施例7(23)~(33)

実施例5で製造した化合物、または実施例5においてフェニル酢酸エチルエステルの代わりに相当する酢酸エステルを用いて実施例5と同様の操作をして得られた化合物、または実施例5においてフェニル酢酸エチルエステルの代わりに相当するペンタン酸エステルを用い、1-ヨードプロパンの代わりに相当する化合物を用いて実施例5と同様の操作をして得られた化合物を用いて実施例7と同様に操作するか、実施例5中、フェニル酢酸の代わりに相当するカルボン酸エステルを用い、1-ヨードプロパンの代わりに3-プロモー1-プロペンを用いて30実施例5→実施例4→実施例7と同様に操作して次に示す化合物を得た。

【0253】実施例7 (23) 【化95】

[0254] TLC: Rf 0.27 (n-ヘキサン: 酢酸 エチル=1:1);

NMR: δ 7.40(2H, m), 7.20(3H, m), 3.45(1H, m), 2. 00(1H, m), 1.65(1H, m), 1.30 (2H, m), 0.95(3H, t).

【0255】実施例7(24)

【化96】

78

【0256】TLC:Rf 0.12(n-ヘキサン:酢酸 エチル=1:1);

NMR: δ 7.20(2H, m), 6.90(3H, m), 4.35(1H, m), 1.90(2H, m), 1.55(2H, m), 0.95(3H, m).

【0257】実施例7 (25)

【化97】

(40)

10

20

【0258】TLC:Rf 0.24 (n-ヘキサン:酢酸 エチル=10:1);

NMR: δ 2.05-1.02(14H, m), 0.92(3H, t).

【0259】実施例7(26)

【化98】

【0260】TLC:Rf 0.5 (n-ヘキサン:酢酸 エチル=3:1);

NMR: δ 2.04-1.00(16H, m), 0.94(3H, t).

【0261】実施例7(27)

【化99】

【0262】TLC:Rf 0.56 (n-ヘキサン:酢酸 エチル=1:1);

NMR: δ 3.24(1H, dd), 2.63(1H, t), 2.60(1H, t), 1.90-1.30(10H, m), 0,97(3H, t), 0.94(3H, t) .

【0263】実施例7(28)

(化100]

【0264】TLC:Rf 0.11 (n-ヘキサン:酢酸 エチル=10:1);

NMR: δ 5.85(1H, m), 4.98(2H, m), 2.50-2.00(3H, m), 1.20-1.70(4H, m), 0.93(3H, m).

【0265】 実施例7 (29)

【化101】

50

【0266】TLC:Rf 0.29 (n-ヘキサン:酢酸 エチル=3:1);

NMR: δ 5.80(1H, m), 5.03-4.90(2H, m), 2.27-1.95 (3H, m), 1.65-1.15(10H, m), 0.89(3H, t).

【0267】 実施例7 (30)

【化102】

【0268】TLC:Rf 0.31 (n-ヘキサン:酢酸 エチル=5:1);

NMR: δ 2.19(1H, m), 1.65-1.12(12H, m), 0.90(3H, t), 0.89(3H, t).

【0269】 実施例7 (31)

【化103】

【0270】TLC:Rf 0.37 (n-ヘキサン:酢酸 エチル=5:1);

NMR: δ 2.30-2.07(1H, m), 1.65-1.10(10H, m), 0.9 5-0.75(6H, m).

【0271】 実施例7 (32)

【化104】

【0272】TLC:Rf 0.31 (n-ヘキサン:酢酸 エチル=5:1);

NMR: δ 2.27-2.08(1H, m), 1.65-1.15(18H, m), 0.9 5-0.85(6H, m).

【0273】 実施例7(33)

【化105】

【0274】TLC:Rf 0.50 (n-ヘキサン:酢酸 エチル=3:1);

NMR: δ 2.25(1H, m), 1.70-1.20(14H, m), 0.93(6H, m).

【0275】実施例7(34)~(38)

実施例 6 で製造した化合物、または実施例 6 において 1 50 NMR:δ 3.67(2H, m), 3.30-3.15(1H, m), 1.72-1.10

- ヨードプロパンの代わりに相当するヨウ化アルカンを 用いて実施例6と同様に操作して得られた化合物を用い て、実施例7と同様に操作し次に示す化合物を得た。

【0276】 実施例7(34)

【化106】

10 【0277】TLC:Rf 0.11 (n-ヘキサン:酢酸 エチル=1:1);

NMR: δ 3.65-3.45(2H, m), 3.71(1H, td), 1.70-1.3 0(6H, m), 0.91(6H, t).

【0278】 実施例7(35)

【化107】

20 【0279】TLC:Rf 0.29(クロロホルム:メタ ノール=10:1);

NMR: δ 3.64(2H, m), 3.35(1H, q), 1.72-1.25(4H, m), 1.19(3H, t), 0.92(3H, t).

【0280】実施例7(36)

【化108】

30 【0281】TLC:Rf 0.5 (酢酸エチル);

NMR: δ 3.66(2H, m), 3.28(1H, m), 1.74-1.32(8H, m), 0.96(6H, t).

【0282】 実施例7 (37)

【化109】

【0283】TLC:Rf 0.5 (酢酸エチル);

40 NMR: δ 3.66(2H, m), 3.26(1H, m), 1.76-1.30(10H, m), 0.96(6H,t),

【0284】実施例7(38)

【化110】

【0285】TLC:Rf 0.12 (n-ヘキサン:酢酸

エチル=1:1);

Patent provided by Sughrue Mion, PLLC - http://www.sughrue.com

(12H, m), 0.98-0.83(6H, m)。 【0286】実施例8 【化111】

【0287】2-プロピルオクタン酸(500mg)の 無水ペンゼン溶液(5ml)に、室温でオキサリルクロ 10 ライド(350μl)を加え、50℃で30分間撹拌し た。反応混合物を減圧濃縮し、酸クロライドを得た。5 0%ジメチルアミン水溶液(3ml)に、0℃で酸クロ ライドのテトラヒドロフラン溶液(3ml)を滴下し、 1時間撹拌した。反応混合物を酢酸エチルで希釈し、2 N塩酸、水および飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マ グネシウムで乾燥後、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲ ルカラム(ヘキサン:酢酸エチル=2:1)で精製し、 下配の物性値を有する標題化合物(412mg)を得 た。

【0288】TLC:Rf 0.43 (n-ヘキサン:酢酸 エチル=2:1);

IR: ν 2957, 2928, 2857, 1661, 1646, 1466, 141 4, 1397, 1337, 1262, 1155, 1111 cm -1;

NMR (CDC13) : δ 3.04(3H, s), 2.96(3H, s), 2.65 (1H, m), 1.80-1.10(14H, m), 0.87(3H, t), 0.86(3H, t).

【0289】実施例8(1)~(6) 相当するカルポン酸および相当するアミンを用いて、実

相当するカルボン酸および相当するアミンを用いて、実 施例8と同様に操作して次に示す化合物を得た。

【0290】実施例8 (1)

(化112]

【0291】TLC:Rf 0.19 (n-ヘキサン:酢酸 エチル=2:1);

NMR: δ 5.70-5.30(1E, br), 2.81(3H, d), 2.02(1H, m), 1.80-1.10(8H, m), 0.89(6H, t) .

【0292】実施例8(2)

(化113]

【0293】TLC:Rf 0.30 (n-ヘキサン:酢酸 エチル=2:1): 82

NMR: δ 3.06(3H, s), 2.97(3H, s), 2.68(1H, m), 1.75-1.45(2H, m), 1.45-1.10(6H, m), 0.89(6H, t).

【0294】 実施例8(3)

(化114)

10 【0295】TLC:Rf 0.22 (n-ヘキサン:酢酸 エチル=2:1);

NMR (CDC13): δ 5.64(1H, brs), 5.43(1H, brs), 2.11(1H, m), 1.80-1.10(14H, m), 0.90(3H, t), 0.86(3H, t).

【0296】実施例8 (4)

【化115】

【0297】TLC:Rf 0.64 (n-ヘキサン:酢酸 エチル=2:1);

NMR (CDC13): \$\delta\$ 5.22(1H, brd), 4.10(1H, m), 1.91(1H, m), 1.75-1.18(14H, m), 1.14(6H, d), 0.88(3H, t), 0.86(3H, t).

【0298】実施例8 (5)

【化116】

30

【0299】TLC:Rf 0.41(n-ヘキサン:酢酸 エチル=4:1);

NMR: δ 3.59(2H, t), 3.49(2H, t), 2.73-2.58(1H, m), 1.75-1.45(9H, m), 1.45-1.10(11H, m), 0.93-0.81(6 40 H.m).

【0300】実施例8(6)

(化117)

【0301】TLC:Rf 0.20(n-ヘキサン:酢酸 エチル=4:1);

50 NMR: δ 3.67(4H, s), 3.68-3.60(2H, m), 3.59-3.49

Patent provided by Sughrue Mion, PLLC - http://www.sughrue.com

(2H, m), 2.69-2.52(1H, m), 1.74-1.51(2H, m), 1.50-1.0 8(12H, m), 0.93-0.80(6H, m) .

【0302】実施例9 (化118)

【0303】ジイソプロピルアミン(1.6m1)の無水 THF溶液(10m1)に、アルゴン気流下、0℃で1. 6M n-プチルリチウムのヘキサン溶液(5.9m1)を 滴下し、30分間撹拌した。反応溶液にメチル 2-プ ロピルペンタノエート (1.00g) のTHF溶液 (3 m 1)を-78℃で滴下し、15分間撹拌し、さらに20 分間撹拌した。反応混合物に、四塩化炭素(1.17g)の THF溶液 (2m1) を-78℃で加え、室温で1時間 20分撹拌した。反応混合物に1N塩酸を加え、酢酸エ チルで希釈し、水および飽和食塩水で順次洗浄し、無水 硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下濃縮した。残渣をシ リカゲルカラム(ヘキサン:酢酸エチル=40:1)で 精製し、下記の物性値を有する標題化合物 (1.37g) を

TLC:Rf 0.45 (ヘキサン:酢酸エチル=10: 1):

NMR (CDCl₃): δ 3.76(3H, s), 2.1-1.8(4H, m), 1.6-1.1(4H, m), 0.92(6H, t).

【0304】 実施例10

(化119]

【0305】 実施例9で製造した化合物 (600mg) の無水エーテル溶液 (10ml) に、アルゴン気流下、 0℃でリチウムアルミニウムハイドライド (119m g) を加えて、30分間撹拌した。反応混合物を、エー テルで希釈し、飽和食塩水を加え撹拌した後、無水硫酸 40 マグネシウムで乾燥し、減圧下濃縮した。残渣をシリカ ゲルカラム (ヘキサン:酢酸エチル=10:1) で精製 し、2-クロロ-2-プロピルペンタノールを得た。こ の化合物の無水ジクロロメタン溶液 (14ml) に、ア ルゴン気流下、4Aモレキュラシープス (1.5g) と二 クロム酸ピリジウム(1.29g)を加え、室温で3時間撹 拌した。

【0306】反応混合物を、エーテルで希釈し、シリカ ゲルでろ過した。ろ液を濃縮し、残渣をシリカゲルクロ 84

精製した。得られたアルデヒド体の t - プチルアルコー ル溶液 (3 m 1) に、2-メチル-2-プテン (0.2m 1) を加えた。さらに、亜塩素酸ナトリウム (248m g) とリン酸二水素ナトリウム・二水和物 (215m g) の水溶液 (1 m l) を加え、室温で30分撹拌し た。反応混合物を酢酸エチルで希釈し、水および飽和食 塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下 濃縮した。 残渣をシリカゲルカラム (ヘキサン:酢酸エ チル=1:1) で精製し、フリーのカルポン酸体(15 0mg)を得た。フリーのカルポン酸体のエタノール溶 液(3m1)に、1N水酸化ナトリウム水溶液(800 μ1)を加え、減圧下濃縮して、標題化合物(134m g) を得た。

【0307】TLC:Rf 0.11 (ヘキサン:酢酸エチ ル=10:1);

IR (KBr法):ν 3449, 2963, 2876, 1600, 143 3, 1402, 1132, 763, 665, cm ⁻¹;

NMR: δ 1.28-2.14(8H, m), 0.95(6H, t).

【0308】 実施例11

【化120】

【0309】(±)-2-エチルヘキサン酸(5g)お よびキニン (5.6g) を50%含水アセトン (25m) 1) に加熱溶解させた後、一晩放置して析出した結晶を ろ取した。得られた結晶を減圧乾燥後、含水アセトンよ り再結晶(6回)した。再結晶品を希塩酸に溶解し、エ 30 ーテルで抽出した後、有機層を水および飽和食塩水で順 次洗浄し、乾燥後減圧濃縮して次の物性値を有する標題 化合物 (190mg) を得た。

施光度: [α] » -8.7° (c=2.59, CHC13); IR: ν 2964, 2876, 1708, 1461, 1290, 1231, cm -1:

【0310】参考例8 【化121】

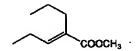
【0311】アルゴン雰囲気下、テトラヒドロフラン (THF) (5 m 1) に、リチウムジイソプロピルアミ ドのヘプタン-テトラヒドロフラン-エチルベンゼン溶 液(2 M, 5 m 1)を加え、− 7 0 ℃まで冷却した。得 られた溶液にペンタン酸メチルエステル (1.33m1) の THF (3m1) 溶液を滴下し、-70℃で30分間撹 マトグラフィー (ヘキサン:酢酸エチル=40:1)で 50 拌した。次にプロパナール (0.72m1) のTHF (3m

1)溶液を滴下し、同温度でさらに15分間撹拌した。 反応混合物に飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸 エチルで抽出し、抽出液を水および飽和食塩水で順次洗 浄し、乾燥後減圧濃縮した。残留物をシリカゲルカラム クロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=9:1) で精製して、ヒドロキシ体(752mg)を得た。

【0312】アルゴン雰囲気下、ヒドロキシ体(550 mg)の塩化メチレン(10m1)溶液に、トリエチルアミン(0.57m1)を加え、-20℃まで冷却した。得られた溶液にメシルクロライド(0.29m1)滴下し、-20~-10℃で30分間撹拌した。反応混合物を氷水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後減圧濃縮し標題化合物を得た。標題化合物は特製せずに次の反応に供した。

【0313】 実施例12

【化122】



[0314] アルゴン雰囲気下、参考例7で製造した化合物のペンゼン(10ml)溶液にDBU(0.56ml)を加え、室温で16時間撹拌した。反応液を冷1N塩酸中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水および飽和食塩水で順次洗浄し、乾燥後減圧濃縮した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=20:1)で精製して、標題化合物(164m*

- ・5, 5, 5 トリフルオロー2ープロビルベンタン酸ナトリウム塩…10g
- ・繊維素グリコール酸カルシウム(崩壊剤)………………200mg
- ・ステアリン酸マグネシウム(潤滑剤)………………100mg
- ・微結晶セルロース……………………… 9.7g

【0319】製剤実施例2:錠剤の製造

※00mgの活性成分を含有する錠剤100個を得た。

以下の化合物を常法により混合し、打錠して一錠中に1%

- ・2 プロピルペンタン酸ナトリウム塩·······10g
- ・繊維素グリコール酸カルシウム (崩壊剤) …………200mg
- ・ステアリン酸マグネシウム (潤滑剤) ……………100mg
- ・微結晶セルロース······ 9.7g

【図面の簡単な説明】

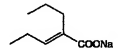
果を示すグラフである。

【図1】 パルプロ酸ナトリウム塩の脳虚血に対する効

86

*g) とE Z混合物 (1144mg) を得た。 【0315】実施例13

(化123]



【0316】実施例12で製造したE体(160mg)に1N水酸化ナトリウム水溶液(3gml)を加え、室10 温で1時間、さらに50℃で1時間、そしてさらに室温で12時間撹拌した。反応液をエーテルで希釈し、水を加えて分液し、水層に1N塩酸を加えて酸性とした後、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水および飽和食塩水で順次洗浄し、乾燥後減圧濃縮した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=10:1~2:1)で精製し、フリーのカルポン酸体(117mg)を得た。フリーのカルポン酸体をジオキサンに溶解し、当量の1N水酸化ナトリウム水溶液を加えて凍結乾燥して、標題化合物を得た。

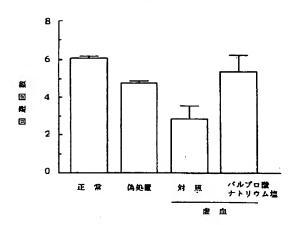
0 【0317】TLC:Rf 0.22(ヘキサン:酢酸エチル=3:1);

IR (KBr法): ν 3436, 2962, 2933, 2872, 164 9, 1558, 1461, 1411, 1111, 849, 798 cm ⁻¹;

【0318】製剤実施例1:錠剤の製造

以下の化合物を常法により混合し、打錠して一錠中に100mgの活性成分を含有する錠剤100個を得た。





フロントページの続き

(51) Int. Cl.	5	識別記号	庁内整理番号	F I	技術表示箇所
A 6 1 K	31/22		9455-4C		
	31/23		9455-4C		
	31/44				
	31/445				
	31/495				
	31/535				
C 0 7 C	51/36				
	53/128		9450-4H		
	53/134		9450-4H		
	53/19		9450-4H		
	57/03		9450-4H		
	57/30		9450-4H		
	59/125	P	4 9450-4H		
	59/68		9450-4H		
	67/303				
	69/02		9546-4H		
	69/63				
	233/05		9547-4H		
	233/07		9547-4H		
	233/25		9547-4H		
	233/54		9547-4H		
C 0 7 D	213/40				
	213/75				
	295/18	Α			
		Z	;		
// C07B	•	300			
C 0 7 C	323/52		7419-4H		

(46)

(72)発明者 大野 博之 大阪府三島郡島本町桜井3-1-1 小野 薬品工業株式会社水無瀬研究所内